

GALLIVAC IB88 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION

Autorizzato

- Avian infectious bronchitis virus, type 793/B, strain CR88121, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

GALLIVAC IB88 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION

GALLIVAC IB88 NEO šumeča tableta za suspenzijo za razprševanje

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Per uso oculonasale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Compresa effervescente

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Per uso oculonasale:**

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD07

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/03/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

MR/V/0753/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/03/2022

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0450/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Croazia Cipro Danimarca Finlandia Grecia Islanda Slovenia
Svezia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.