

# 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, brustablett till suspension för nebulisering

### 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:**

Svezia

---

**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 Vetmedica GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

5/05/2022

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

62767

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

5/05/2022

---

**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](http://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.