

GALLIVAC REO, liofilizatas ir skiediklis

Neregistruotas

- Avian reovirus, strain S1133, Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

GALLIVAC REO, liofilizatas ir skiediklis

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Liofilizatas ir tirpiklis injekcinei suspensijai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AD10

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

I tipo stiklo buteliukai, užkimšti guminiiais kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, po 1000 dozių vakcinosis ir po 200 ml skiediklio, kartoninėse dėžutėse.

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

17/05/2000

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

LT/2/00/1120/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

21/09/2010

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

RV1120.pdf