

Gallivac IB88, lyofilisaat voor suspensie voor kippen

Mhux
awtorizzat

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

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Gallivac IB88, lyofilisaat voor suspensie voor kippen

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għan-nebulizzazzjoni

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
4.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forma farmaċewtika:

Lajofilizejt għal suspensjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għan-nebulizzazzjoni:

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period
Zero days

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI01AD07

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

28/02/2000

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Awtorità responsabli:

Medicines Evaluation Board

Numru tal-awtorizzazzjoni:

REG NL 9476

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

30/12/2022

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.