

# GALLIVAC IB88 – Vaccino a virus vivi attenuati. Liofilizzato per sospensione per nebulizzazione per polli

Geautoriseerd

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

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

GALLIVAC IB88 – Vaccino a virus vivi attenuati. Liofilizzato per sospensione per nebulizzazione per polli

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Vleeskuikens

---

**Toedieningsweg:**

Inhalatie

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
10.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 unit(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor vernevelsuspensie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Inhalatie:****• Vleeskuikens**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AD07

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Italië

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

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

---

**Marketing authorisation date:**

10/04/2001

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health

---

**Toelatingsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

10/04/2011

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090384>