

GALLIVAC IB88 lyofilizát na suspenziu pre kurčatá

Ikke
autorisert

- Infectious bronchitis virus, type 793/B, strain CR88121, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

GALLIVAC IB88 lyofilizát na suspenziu pre kurčatá

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

slaktekylling

Administrasjonsvei:

Okulær bruk

Massebehandling ved nebulisering

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log 10 50% embryo infeksjons dose / 0.03 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat til okulonasalsuspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Okulær bruk:

-

slaktekylling

- Alt relevant vev. 0 dag zero days

Massebehandling ved nebulisering:

-

slaktekylling

- Alt relevant vev. 0 dag zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD07

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/05/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/034/01-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/02/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.