

Gallivac IB88 Neo Tabletki musujące

Upoważniony

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

Product identification

Nazwa leku:

Gallivac IB88 Neo Tabletki musujące

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

podanie do oka

Podanie wziewne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

0.72 50% Embryo Infective Dose/dose / 1.00 50% Embryo Infective Dose/dose

Postać farmaceutyczna:

Tabletka musująca

Withdrawal period by route of administration:

podanie do oka:

• **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

Podanie wziewne:

• **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD07

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

2000-dawkowe tabletki pakowane w blistry aluminiowe (10 tabletek w blistrze).

Pudełko tekturowe zawierające 1 aluminiowy blister zawierający 10 tabletek.

1000-dawkowe tabletki pakowane w blistry aluminiowe (10 tabletek w blistrze).

Pudełko tekturowe zawierające 1 aluminiowy blister zawierający 10 tabletek.

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

5/05/2016

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Organ odpowiedzialny:

URPL

Numer pozwolenia:

2527

Data zmiany statusu pozwolenia:

5/05/2016

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085485>