

GALLIVAC IBD

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain S706, Live

Product identification

Nome do medicamento:

GALLIVAC IBD

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso oftálmico

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

4.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão

Withdrawal period by route of administration:

Uso oftálmico:

• **Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 0 dia

• **Chicken (layer hen)**

- Eggs. 0 dia

• **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 0 dia

• **Chicken (for reproduction)**

- Meat and offal. 0 dia

Via oral:

• **Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 0 dia

• **Chicken (layer hen)**

- Eggs. 0 dia

• **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 0 dia

• **Chicken (for reproduction)**

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AD09

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

1/04/1992

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

ANSES

Número da autorização:

FR/V/0111923 5/1992

Data de alteração do estado de autorização:

1/04/2012

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039974>