

Gallivac IB88 NEO vacina A.U.V.

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Gallivac IB88 NEO vacina A.U.V.

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](#)

Via de administração:

Uso intraocular

Nebulização

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

4.00

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

/ 1.00 unidade(s)/dose

Forma farmacêutica:

Comprimido efervescente

Intervalo de Segurança por via de administração:**Uso intraocular:**

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

Nebulização:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD07

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Hungria

Disponível em:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Hungarian

Disponível apenas em Hungarian

Disponível apenas em Hungarian

Disponível apenas em Hungarian

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

12/12/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data de alteração do estado de autorização:

12/12/2015

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085499>