

GALLIVAC IB88 NEO, šnypščiosios tabletės purškiamajai suspensijai ruošti vištoms

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

GALLIVAC IB88 NEO, šnypščiosios tabletės purškiamajai suspensijai ruošti vištoms

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Nebulização

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

4.00

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

/ 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Comprimido efervescente

Intervalo de Segurança por via de administração:

Nebulização:

• **Chicken**

- All relevant tissues. 0 dia Do not vaccinate chickens during egg laying.

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AD07

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Lithuanian](#)

Disponível apenas em [Lithuanian](#)

Disponível apenas em [Lithuanian](#)

Disponível apenas em [Lithuanian](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)
[Islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

27/07/2015

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/15/2307/001-004

Data de alteração do estado de autorização:

27/07/2015

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

Documents

RV2307.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095923>