

Gallivac SE

Autorizado

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain 441/014, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Gallivac SE

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:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
100000000.00 unidade formadora de colónias / 1.00 Aplicação

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão oral

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:
• **Chicken**

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AE01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Portugal

Disponível em:

Portugal

Descrição da embalagem:

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory Caixa com 10 frascos de 1000 doses de liofilizado

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](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Idt Biologika GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

1/01/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

IDT Biologika GmbH

Autoridade responsável:

DGAV

Número da autorização:

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory R725/03 DGV

Data de alteração do estado de autorização:

1/01/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098112>