

GALLIVAC IB88 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

GALLIVAC IB88 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION
GALLIVAC IB88 NEO ANABPAZON ΔΙΣΚΙΟ

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](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via ocular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

4.00

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

/ 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Comprimido efervescente

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oculonasal:

-

Chicken (broiler)

- 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:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

23/06/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

70288/24-06-2022/K-0252701

Data de alteração do estado de autorização:

23/06/2022

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0450/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Croácia Chipre Dinamarca Finlândia Grécia Islândia
Eslovénia Suécia

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090154>