

GALLIVAC IBD

Autorizat

- Infectious bursal disease virus, strain S706, Live

Product identification

Denumirea medicamentului:

GALLIVAC IBD

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Găină (găină ouătoare)

Găină (broiler)

Găină (pentru reproducție)

Calea de administrare:

administrare oftalmică

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

4.00 log₁₀ doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie

Withdrawal period by route of administration:

administrare oftalmică:**• Găină (găină ouătoare)**

- Carne și organe. 0 zi

• Găină (găină ouătoare)

- Ouă. 0 zi

• Găină (broiler)

- Carne și organe. 0 zi

• Găină (pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare orală:**• Găină (găină ouătoare)**

- Carne și organe. 0 zi

• Găină (găină ouătoare)

- Ouă. 0 zi

• Găină (broiler)

- Carne și organe. 0 zi

• Găină (pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD09

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)
Disponibile numai în [French](#)
Disponibile numai în [French](#)
Disponibile numai în [French](#)
Disponibile numai în [French](#)
Disponibile numai în [French](#)
Disponibile numai în [French](#)
Disponibile numai în [French](#)
Disponibile numai în [French](#)
Disponibile numai în [French](#)
Disponibile numai în [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

1/04/1992

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

ANSES

Numărul autorizației:

FR/V/0111923 5/1992

Data modificării statusului autorizației:

1/04/2012

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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