

File downloaded on 2026-04-24

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000059546>

# Gallivac MG TS-11 Zawiesina

Autorizat

- Mycoplasma gallisepticum, strain TS-11, Live

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Gallivac MG TS-11 Zawiesina

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Găină (femelă adultă)

**Calea de administrare:**

administrare oftalmică

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Forma farmaceutică:**

Suspensie

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

administrare oftalmică:

- **Găină (femelă adultă)**

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AE03

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Poland

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Data autorizației de comercializare:**

2/01/2001

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

1101

---

**Data modificării statusului autorizației:**

2/01/2001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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