

# Gallivac IB88 Lyofilisaat voor vernevelsuspensie

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Gallivac IB88 Lyofilisaat voor vernevelsuspensie

Gallivac IB88 Lyophilisat pour suspension pour inhalation par nébuliseur

Gallivac IB88 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für einen Vernebler

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină (broiler)

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.00 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 Other

**Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru suspensie pentru nebulizator

---

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

-:

- 

**Găină (broiler)**

- Carne și organe. 0 zi

---

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

QI01AD07

---

**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](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## 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 Belgium S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

10/07/2000

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numărul autorizației:**

BE-V214995

---

**Data modificării statusului autorizației:**

22/12/2020

---

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

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.