

Gallivac IB88 NEO vakcina A.U.V.

Autorizat

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

Product identification

Denumirea medicamentului:

Gallivac IB88 NEO vakcina A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare intraoculară

-

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

4.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)/dose

Forma farmaceutică:

Comprimat efervescent

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intraoculară:

- **Găină**

- Carne și organe. 0 day

-:

- **Găină**

- Carne și organe. 0 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD07

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [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 [Hungarian](#)

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Disponibile numai în [Hungarian](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

12/12/2015

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

12/12/2015

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.

Prospectul

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

Etichetarea

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/600000085499>