

# Gallivac IB88, lyofilisaat voor suspensie voor kippen

Neoprávnený

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Gallivac IB88, lyofilisaat voor suspensie voor kippen

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Použitie rozprašovaním

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

4.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

**Lieková forma:**

Lyofilizát na suspenziu

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Použitie rozprašovaním:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. no withdrawal period  
Zero days

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI01AD07

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Surrendered

---

**Registrovaný v/vo:**

Holandsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

28/02/2000

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Číslo registrácie:**

REG NL 9476

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

30/12/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.