

# Gallivac IBD S706 NEO, bruistablet voor suspensie voor kippen

Oprávněný

- Infectious bursal disease virus, strain S706, Live

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Gallivac IBD S706 NEO, bruistablet voor suspensie voor kippen

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

### Cesta podania:

Podanie do oka

Perorálne použitie

Inhalačné použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

4.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Lieková forma:**

Šumivá tableta

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Podanie do oka:**

•

**Chicken**

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

**Perorálne použitie:**

•

**Chicken**

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

**Inhalačné použitie:**

•

**Chicken**

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

---

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

QI01AD09

---

**Právny stav dodávky:**

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

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**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](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

13/01/2020

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Číslo registrácie:**

REG NL 125378

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

26/05/2020

---

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.