

GALLIVAC IBD S706 – Vaccino lioofilizzato, a virus vivi attenuati per polli

Oprávněný

- Infectious bursal disease virus, strain S706, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

GALLIVAC IBD S706 – Vaccino liofilizzato, a virus vivi attenuati per polli

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](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Okulonazálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

4.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát na okulonazálnu suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Okulonazálne použitie:

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken (pullet future breeder)

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD09

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Taliansko

Opis balenia:

Dostupné len v [Taliancky](#)

Dostupné len v [Taliancky](#)

Dostupné len v [Taliancky](#)

Dostupné len v [Taliancky](#)

Dostupné len v [Taliancky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliancky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

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

Dátum registrácie lieku:

22/09/1995

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

23/09/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

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