

GALLIVAC IB88 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

GALLIVAC IB88 NEO EFFERVESCENT TABLET FOR OCULONASAL SUSPENSION
GALLIVAC IB88 NEO ANABPAZON ΔΙΣΚΙΟ

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Okulonazálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

4.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Šumivá tableta

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Okulonazálne použitie:

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 0 day

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:

Valid

Registrovaný v/vo:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dátum registrácie lieku:

23/06/2022

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

70288/24-06-2022/K-0252701

Dátum zmeny stavu registrácie:

23/06/2022

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0450/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Dánsko Fínsko Grécko Island
Slovinsko Švédsko

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Písomná informácia pre používateľa

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