

# Poulvac IB Primer Oral solution or spray solution after reconstitution of the freeze-dried vaccine in water

Разрешен

- Infectious bronchitis virus, strain D274, Live
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Poulvac IB Primer Oral solution or spray solution after reconstitution of the freeze-dried vaccine in water

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

### Начин на приложение:

Прилагане чрез небулизирание

Прилагане във вода за пиене

Очно-назално прилагане

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

### Фармацевтична форма:

Лиофилизат за очно-назална суспензия/за прилагане във вода за пиене

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Прилагане чрез небулизиране:

- 

##### пиле

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

### Прилагане във вода за пиене:

- 

##### пиле

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

### Очно-назално прилагане:

- 

##### пиле

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD07

---

### Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

6/03/2000

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Отговорен орган:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Номер на разрешението за търговия:**

167a/88

---



Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

2603637-parde-20130515.pdf

2603637-parde-20130515.pdf.pdf