

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

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Cesta podání:

Podání rozprašováním

Podání v pitné vodě

Okulonazální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát pro okulonazální suspenzi/pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání rozprašováním:

-

Kuře

- Maso. 0 day

- Egg. 0 day

Podání v pitné vodě:

-

Kuře

- Egg. 0 day

- Maso. 0 day

Okulonazální podání:

-

Kuře

- Maso. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AD07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Deutschland GmbH

Datum registrace:

6/03/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Příslušný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

Registrační číslo:

167a/88

Datum změny stavu registrace:

9/05/2018

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0259/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Řecko Maďarsko Lotyšsko Litva Nizozemsko Portugalsko Rumunsko

Slovensko Slovinsko Švédsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

2603637-parde-20130515.pdf

2603637-parde-20130515.pdf.pdf