

# 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](http://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