

Poulvac TRT Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung für Puten

Zugelassen

- Turkey rhinotracheitis virus, strain Clone K, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Poulvac TRT Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung für Puten

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthuhn

Art der Anwendung:

nasale Anwendung
Anwendung am Auge
zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

3.20 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

nasale Anwendung:

-

Truthuhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

Anwendung am Auge:

-

Truthuhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

zum Vernebeln:

-

Truthuhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01CD01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Zoetis Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

5/12/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.01721.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/12/2011

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0412/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Deutschland Griechenland Italien Niederlande
Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 31/10/2025

Herunterladen