

# Poulvac IB QX

Zugelassen

- Infectious bronchitis virus, type QX, strain L1148, Live

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Poulvac IB QX

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Huhn

---

**Art der Anwendung:**

okulonasale Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**okulonasale Anwendung:**

•

## Huhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

---

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

QI01AD07

---

### Abgaberegulierung:

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 italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

### Zulassungsinhaber:

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

12/04/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

PEI.V.11668.01.1

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/01/2016

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0253/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark  
Estland Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen  
Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

eu-puar-frv0253001-mr-rpe724-en.pdf