

Poulvac IB H120 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung/ Anwendung über das Trinkwasser für Hühner

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Poulvac IB H120 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung/ Anwendung über das Trinkwasser für Hühner

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser
Anwendung am Auge
zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart: zum Eingeben über das Trinkwasser:

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

Anwendung am Auge:

•

Huhn

- Egg. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Vernebeln:

•

Huhn

- Egg. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01AD07

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

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 Norwegian

Zulassungsinhaber:

Zoetis Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

18/12/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.11696.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/11/2018

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0275/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Frankreich Italien 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: 12/11/2025

Herunterladen