

Poulvac IB Primer

Autorisiert

- Avian infectious bronchitis virus, strain D274, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Art der Anwendung:

zum Vernebeln
intraokulare Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)
1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:**zum Vernebeln:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

intraokulare Anwendung:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

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

QI01AD07

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

6/03/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

167a/88

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/05/2018

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0259/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland
Griechenland Ungarn Lettland Litauen Niederlande Portugal Rumaenien
Slowakei Slowenien Schweden

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 11/02/2022

Herunterladen

2603637-parde-20130515.pdf.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062062>