

Poulvac IB Primer Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung, zur okularen Anwendung oder zur Anwendung über das Trinkwasser für Hühner

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Poulvac IB Primer Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung, zur okularen Anwendung oder zur Anwendung über das Trinkwasser für Hühner

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

zum Vernebeln

zum Eingeben über das Trinkwasser

okulonasale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

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

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Vernebeln:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn

- Egg. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

okulonasale Anwendung:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Egg. 0 Tag

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

QI01AD07

Abgaberegelerung:

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

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:

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

Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/11/2025

[Herunterladen](#)

2603637-parde-20130515.pdf

2603637-parde-20130515.pdf.pdf