

# Poulvac Bursine 2, Lyofilizát pro suspenzi (pro aplikaci do pitné vody)

Zugelassen

- Infectious bursal disease virus, strain Lukert, Live

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Poulvac Bursine 2, Lyofilizát pro suspenzi (pro aplikaci do pitné vody)

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Huhn

---

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.50 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

---

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

•

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

---

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

QI01AD09

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Tschechische Republik

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Zulassungsdatum:**

23/09/1992

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

97/686/92-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/06/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.