

Poulvac Procerta HVT-IBD (--)- Concentrate and solvent for suspension for injection

Autorisiert

- Turkey herpesvirus, strain HVT-IBD (cell-associated), expressing VP2 protein gene of Infectious bursal disease virus, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

Poulvac Procerta HVT-IBD (--)- Concentrate and solvent for suspension for injection

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

in das Ei

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

3580.00 plaque forming unit / 1.00 dose

Darreichungsform:

Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

in das Ei:

• **Huhn**

- Not applicable. 0 day
Zero days

• **Chicken (embryonated eggs)**

- Not applicable. 0 day
Zero days

subkutane Anwendung:

• **Huhn**

- Not applicable. 0 day
Zero days

• **Chicken (embryonated eggs)**

- Not applicable. 0 day
Zero days

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

QI01AD15

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik ,
Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn ,
Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta ,
Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien ,
Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Beschreibung der Verpackung:

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

26/10/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

National Laboratory of health, environment and foodstuff
Institute for State Control of Veterinary Biologicals and Medicaments
National Food Chain Safety Office, Directorate of Veterinary Medicinal Products
Bulgarian Food Safety Agency
Health Products Regulatory Authority
NATIONAL VETERINARY RESEARCH INSTITUTE
Institute for Control of Biological Products & Veterinary Drugs
Danish Medicines Agency
Medical Products Agency
Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.
Sciensano
PEI
USKVBL
Federal Office for Safety in Health Care
EVIRA Virology, Animal Diseases and Food Safety

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/10/2023

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

Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 8/01/2024

[Herunterladen](#)

ema-puar-v6000-poulvac-procerta-hvt-ibd-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992122>