

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

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Huevos embrionados de gallina

Vía de administración:

In ovo

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

3558.00 Unidad(es) formadoras de placas / 1.00 Ampolla

Forma farmacéutica:

Concentrado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

In ovo:

-

Pollos

- All relevant tissues. 0 Día
Zero days

-

Huevos embrionados de gallina

- All relevant tissues. 0 Día
Zero days

Vía subcutánea:

-

Pollos

- All relevant tissues. 0 Día
Zero days

-

Huevos embrionados de gallina

- All relevant tissues. 0 Día
Zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD16

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium

Fecha de autorización de comercialización:

23/01/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/01/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 26/03/2026

[Descargar](#)

ema-puar-v6306-poulvacprocertahvtibdnd-initial-en.pdf