

# POULVAC TRT VACCINE, LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR SPRAY, EYE DROP OR NOSE DROP ADMINISTRATION FOR TURKEYS

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain Clone K, Live

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

POULVAC TRT VACCINE, LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR SPRAY, EYE DROP OR NOSE DROP ADMINISTRATION FOR TURKEYS

Poulvac TRT

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Pavos

---

### **Vía de administración:**

Vía nasal

Vía oftálmica

Nebulización

---

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

3.20 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Unidad(es)

---

### **Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Vía nasal:**

- **Pavos**

- All relevant tissues. 0 Día

#### **Vía oftálmica:**

- **Pavos**

- All relevant tissues. 0 Día

#### **Nebulización:**

- **Pavos**

- All relevant tissues. 0 Día

---

### **Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI01CD01

---

### **Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Authorised in:**

Alemania

---

### **Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

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

---

### **Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

### **Marketing authorisation date:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

### **Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Autoridad responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Número de autorización:**

PEI.V.01721.01.1

---

### **Fecha del cambio de estado de la autorización:**

13/12/2011

---

### **Estado miembro de referencia:**

Francia

---

### **Número de procedimiento:**

FR/V/0412/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Dinamarca Alemania Grecia Italia Países Bajos Portugal

España

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040750>