

POULVAC IB QX LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR SPRAY FOR CHICKENS

Autorizado

- Infectious bronchitis virus, type QX, strain L1148, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

POULVAC IB QX LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR SPRAY FOR CHICKENS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía oculonasal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía ocular:

-

Pollos

- All relevant tissues. 0 Día

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

QI01AD07

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:

Bélgica

Disponible en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium

Fecha de autorización de comercialización:

3/06/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V438051

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/06/2013

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0253/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

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

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

eu-puar-frv0253001-mr-rpe724-en.pdf