

# Poulvac IB Primer Oral solution or spray solution after reconstitution of the freeze-dried vaccine in water

Autorizado

- Infectious bronchitis virus, strain D274, Live
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Poulvac IB Primer Oral solution or spray solution after reconstitution of the freeze-dried vaccine in water

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pollos

### **Vía de administración:**

Nebulización

Administración en agua de bebida

Vía oculonasal

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Nebulización:

- 

#### Pollos

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

### Administración en agua de bebida:

- 

#### Pollos

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

### Vía oculonasal:

- 

#### Pollos

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 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:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

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](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Portugal Lda.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

28/07/1989

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

275/89 DGV

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

6/02/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0259/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Grecia  
Hungría Letonia Lituania Países Bajos Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia  
Eslovenia Suecia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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