

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

Volitatud

- 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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kana

kana (embrüoga muna)

Manustamisviis:

Munasisene

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

3558.00 plaque forming unit / 1.00 Ampull

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Munasisene:

-

kana

- All relevant tissues. 0 day Zero days

-

kana (embrüoga muna)

- All relevant tissues. 0 day Zero days

Subkutaanne:

-

kana

- All relevant tissues. 0 day Zero days

-

kana (embrüoga muna)

- All relevant tissues. 0 day Zero days

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI01AD16

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Zoetis Belgium

Müügiloa kuupäev:

23/01/2025

Partii vabastamise tootmiskohad:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Vastutav asutus:

European Commission

Müügiloa number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

23/01/2025

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 7/05/2025

[Lae alla](#)

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