

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

Volitatud

- Avian infectious bronchitis virus, strain D274, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Poulvac IB Primer

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

kana

Manustamisviis:

Nebulisatsioon

Intraokulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 annus

Turustatakse ainult [English](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 annus

Ravimvorm:

Suukaudse suspensiooni lüofilisaat

Withdrawal period by route of administration:

Nebulisatsioon:

-

kana

- liha ja söödavad koed. 0 day

- Egg. 0 day

Intraokulaarne:

-

kana

- liha ja söödavad koed. 0 day

- Egg. 0 day

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI01AD07

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Saksamaa

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Zoetis Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

6/03/2000

Partii vabastamise tootmiskohad:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Vastutav asutus:

Paul-Ehrlich-Institut

Authorisation number:

167a/88

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

9/05/2018

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0259/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Eesti Kreeka Ungari Läti
Leedu Holland Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Rootsi

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

2603637-parde-20130515.pdf.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062062>