

# POULVAC TRT LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR TURKEYS

Autorisé

- Turkey rhinotracheitis virus, strain Clone K, Live

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

POULVAC TRT LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION FOR TURKEYS

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Dinde

### Voie d'administration:

Voie nasale

Voie ophtalmique

Administration par nébulisation

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.20 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat pour suspension oculonasale

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie nasale:**

- 

**Dinde**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

**Voie ophtalmique:**

- 

**Dinde**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

**Administration par nébulisation:**

- 

**Dinde**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01CD01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

### **Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

### **Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

5/12/2000

---

### **Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Autorité responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Numéro de l'autorisation:**

PEI.V.01721.01.1

---

### **Date de modification du statut de l'autorisation:**

13/12/2011

---

### **État membre de référence:**

France

---

### **Numéro de procédure:**

FR/V/0412/001

---

### **États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark Allemagne Grèce Italie Pays-Bas Portugal  
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.