

POULVAC TRT VACCINE, LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR SPRAY, EYE DROP OR NOSE DROP ADMINISTRATION FOR TURKEYS

Autorisé

- Turkey rhinotracheitis virus, strain Clone K, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

POULVAC TRT VACCINE, LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR SPRAY, EYE DROP OR NOSE DROP ADMINISTRATION FOR TURKEYS

Poulvac TRT

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Dinde

Voie d'administration:

Voie nasale

Voie ophtalmique

Administration par nébulisation

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

3.20 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension

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

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040750>