

Poulvac Bursa Plus Lyophilisate for suspension in drinking water

Autorisé

- Infectious bursal disease virus, strain V877, Live

Product identification

Dénomination du médicament:

Poulvac Bursa Plus Lyophilisate for suspension in drinking water
Poulvac Bursa Plus

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
158.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

Withdrawal period by route of administration:

Administration dans l'eau de boisson:**• Poulet**

- Egg. 0 day
 - Viande et abats. 0 day
-

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

QI01AD09

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Allemagne

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

PEI.V.04760.01.1

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/04/2013

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0278/001

États membres concernés:

Belgique Grèce Irlande Italie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie
Slovénie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061568>