

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Poulvac IB Primer Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung, zur okularen Anwendung oder zur Anwendung über das Trinkwasser für Hühner

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Administration par nébulisation

Administration dans l'eau de boisson

Voie oculonasale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration par nébulisation:

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

Administration dans l'eau de boisson:

-

Poulet

- Egg. 0 day

- Viande et abats. 0 day

Voie oculonasale:

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

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

QI01AD07

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

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Deutschland GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/03/2000

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

167a/88

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/05/2018

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0259/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie Grèce Hongrie
Lettonie Lituanie Pays-Bas Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Suède

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

2603637-parde-20130515.pdf

2603637-parde-20130515.pdf.pdf