

Poulvac Bursine 2 lyophilisate for suspension for spray vaccination or for use in drinking water for chickens

Autorisé

- Infectious bursal disease virus, strain Lukert, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Poulvac Bursine 2 lyophilisate for suspension for spray vaccination or for use in drinking water for chickens

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.30 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Temps d'attente par voie d'administration:

Coarse spray:

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

Voie orale:

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

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

QI01AD09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

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:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/09/2015

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10387/091/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/09/2015

État membre de référence:

Hongrie

Numéro de procédure:

HU/V/132/001

États membres concernés:

Croatie Irlande Roumanie Slovénie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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.