

Poulvac Bursine 2

Autorisé

- Infectious bursal disease virus, strain Lukert, Live

Product identification

Dénomination du médicament:

Poulvac Bursine 2

Poulvac Bursine 2, liofilizat za suspenziju za primjenu raspršivanjem ili u vodi za piće, za kokoši

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

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

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.30 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Withdrawal period by route of administration:

Coarse spray:**• Poulet**

- Viande et abats. 0 day

Voie orale:**• Poulet**

- 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:

Croatie

Description de l'emballage:

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 B.V.

Marketing authorisation date:

5/10/2015

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/20-01/623

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/07/2023

État membre de référence:

Hongrie

Numéro de procédure:

HU/V/132/001

États membres concernés:

Croatie Irlande 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/600000040857>