

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

Ovlašten

- Infectious bursal disease virus, strain Lukert, Live

Product identification

Naziv VMP-a:

Poulvac Bursine 2

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

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

4.30 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Withdrawal period by route of administration:

Coarse spray:

- **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

Kroz usta:

- **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI01AD09

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Hrvatska

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis B.V.

Marketing authorisation date:

5/10/2015

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Odgovorno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj autorizacije:

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

Datum promjene statusa odobrenja:

26/07/2023

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

HU/V/132/001

Dotična država članica:

Hrvatska

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040857>