

File downloaded on 2026-05-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000058736>

# Poulvac Bursine 2, lyofilisaat voor gebruik in drinkwater voor kippen

Engedélyezett

- Infectious bursal disease virus, strain Lukert, Live

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

Poulvac Bursine 2, lyofilisaat voor gebruik in drinkwater voor kippen

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

csirke

### Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

4.30 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

### Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Oralis alkalmazás:**

- 

**csirke**

- All relevant tissues. no withdrawal period  
Zero days

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QI01AD09

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Zoetis B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

20/09/1993

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Felelős hatóság:**

Medicines Evaluation Board

---

**Engedély száma:**

REG NL 3907

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

15/10/2021

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.