

Poulvac Procerta HVT-IBD-ND (--) Concentrate and solvent for suspension for injection

Heimilað

- Turkey herpesvirus, strain HVT-IBD-ND (cell-associated), expressing VP2 protein gene of Infectious bursal disease virus and fusion protein gene of Newcastle disease virus, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Poulvac Procerta HVT-IBD-ND (--)
Concentrate and solvent for suspension for injection

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Hænsn (frjóvnguð egg)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í egg

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
3558.00 plaque forming unit / 1.00 Lykja

Lyfjaform:

Stungulyfsþykkni og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í egg:

-

Hænsn

- All relevant tissues. 0 dagar Zero days

-

Hænsn (frjóvguð egg)

- All relevant tissues. 0 dagar Zero days

Til notkunar undir húð:

-

Hænsn

- All relevant tissues. 0 dagar Zero days

-

Hænsn (frjóvguð egg)

- All relevant tissues. 0 dagar Zero days

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD16

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

23/01/2025

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/01/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 26/03/2026

Sækja

ema-puar-v6306-poulvacprocertahvtibdnd-initial-en.pdf