

POULVAC IB QX LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR SPRAY FOR CHICKENS

Autorizzato

- Infectious bronchitis virus, type QX, strain L1148, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

POULVAC IB QX LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR SPRAY FOR CHICKENS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Per uso oculonasale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione oculonasale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso oculonasale:

-

polli

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD07

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/04/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2022

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/02/2016

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0253/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Germania
Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia
Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.