

# 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:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**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 Deutschland GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

12/04/2013

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorità responsabile:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numero di autorizzazione:**

PEI.V.11668.01.1

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

21/01/2016

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

eu-puar-frv0253001-mr-rpe724-en.pdf