

Poulvac Bursine 2 Virus  
zakaźnego zapalenia torby  
Fabrycjusza (IBD), szczep Lukert  
>10<sup>4,3</sup> TCID50, <10<sup>5,5</sup>  
TCID50 Liofilizat

Autorizzato

- Infectious bursal disease virus, strain Lukert, Live

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Poulvac Bursine 2 Virus zakaźnego zapalenia torby Fabrycjusza (IBD), szczep Lukert  
>10<sup>4,3</sup> TCID50, <10<sup>5,5</sup> TCID50 Liofilizat

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

Pollo (gallina)

**Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

Uso inalatorio

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

19953.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Somministrazione in acqua da bere:**

- 

##### **Pollo (gallina)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

### **Uso inalatorio:**

- 

##### **Pollo (gallina)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

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

QI01AD09

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Polonia

---

### **Disponibile in:**

Polonia

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

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

30/01/1995

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Numero di autorizzazione:**

0111

---

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

30/01/1995

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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