

# Poulvac Bursa Plus Lyophilisate for suspension in drinking water

Autorizzato

- Infectious bursal disease virus, strain V877, Live

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

Poulvac Bursa Plus Lyophilisate for suspension in drinking water  
Poulvac Bursa Plus

---

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

polli

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
158.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per somministrazione in acqua da bere

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

**Somministrazione in acqua da bere:****• polli**

- uova. 0 giorno
  - carne e visceri. 0 giorno
- 

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

QI01AD09

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised 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](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

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

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

29/07/2010

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorità responsabile:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numero di autorizzazione:**

PEI.V.04760.01.1

---

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

22/04/2013

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0278/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Grecia Irlanda Italia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania  
Slovenia Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061568>