

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 liofilizado para suspensão na água de bebida

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:

Portogallo

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 Portugal Lda.

Marketing authorisation date:

1/12/2010

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

835/10 RIVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/12/2010

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

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/600000061582>