

# Poulvac IB Primer Oral solution or spray solution after reconstitution of the freeze-dried vaccine in water

Autorizzato

- Infectious bronchitis virus, strain D274, Live
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Poulvac IB Primer Oral solution or spray solution after reconstitution of the freeze-dried vaccine in water

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

polli

### **Via di somministrazione:**

Nebulizzazione

Somministrazione in acqua da bere

Per uso oculonasale

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per sospensione oculonasale/per uso in acqua da bere

---

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

#### **Nebulizzazione:**

- 

#### **polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

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

- 

#### **polli**

- uova. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

### **Per uso oculonasale:**

- 

#### **polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 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:**

Portogallo

---

**Disponibile in:**

Portogallo

---

**Descrizione della confezione:**

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:**

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

---

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

Zoetis Portugal Lda.

---

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

28/07/1989

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

275/89 DGV

---

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

6/02/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0259/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Grecia  
Ungheria Lettonia Lituania Paesi Bassi Portogallo Romania Slovacchia  
Slovenia Svezia

---

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.