

POULVAC TRT LYOPHILISAT  
POUR SUSPENSION POUR LA  
VACCINATION DES DINDES POUR  
ADMINISTRATION PAR  
NEBULISATION OU PAR GOUTTE  
OCULAIRE OU NASALE

Niet  
gemachtigd

- Turkey rhinotracheitis virus, strain Clone K, Live

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

POULVAC TRT LYOPHILISAT POUR SUSPENSION POUR LA VACCINATION DES DINDES  
POUR ADMINISTRATION PAR NEBULISATION OU PAR GOUTTE OCULAIRE OU NASALE

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Kalkoen

**Toedieningsweg:**

Oculair gebruik

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Portugees](#)

Oculonasaal gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor suspensie

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01CD01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Surrendered

---

**Toegeleden in:**

Spanje

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

31/01/2001

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

1378 ESP

---

**Datum toelatingswijziging:**

17/02/2023

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0412/001/MR

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.