

# POULVAC IB QX lyofilisaat voor oculonasale suspensie voor kippen

Toegelaten

- Infectious bronchitis virus, type QX, strain L1148, Live

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

POULVAC IB QX lyofilisaat voor oculonasale suspensie voor kippen

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Kip

---

**Toedieningsweg:**

Oculonasaal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Oculonasaal gebruik:**

- 

**Kip**

- All relevant tissues. 0 day

---

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

:

QI01AD07

**Afleverstatus:**

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

**Vergunningsstatus:**

Valid

**Toegelaten in:**

België

**Beschikbaar in:**

België

**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 Italiaans Letlands Litouws Norwegian

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Belgium

---

**Handelsvergunningsdatum:**

3/06/2013

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

BE-V438051

---

**Datum toelatingswijziging:**

3/06/2013

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0253/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Duitsland  
Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Nederland Polen  
Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

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

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

eu-puar-frv0253001-mr-rpe724-en.pdf