

# POULVAC IB QX LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR SPRAY FOR CHICKENS

Toegelaten

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

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

POULVAC IB QX LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR SPRAY FOR CHICKENS

**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:**

Litouwen

---

**Beschikbaar in:**

Litouwen

---

**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:**

2/06/2013

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

State Food And Veterinary Service

---

**Vergunningsnummer:**

LT/2/13/2171/001-003

---

**Datum toelatingswijziging:**

16/12/2024

---

**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

Combined File of all Documents

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