

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

Geautoriseerd

- Avian infectious bronchitis virus, strain D274, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Poulvac IB Primer

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Toediening door verneveling

Intraoculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Toediening door verneveling:

-

Kip

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Intraoculair gebruik:

-

Kip

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD07

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Duitsland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

6/03/2000

Productielocaties partijvrijgifte:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Toelatingsnummer:

167a/88

Wijzigingsdatum status toelating:

9/05/2018

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0259/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Estland Griekenland
Hongarije Letland Litouwen Nederland Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Zweden

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

2603637-parde-20130515.pdf.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062062>