

Poulvac Bursine 2 lyophilisate for suspension for spray vaccination or for use in drinking water for chickens

Geautoriseerd

- Infectious bursal disease virus, strain Lukert, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Poulvac Bursine 2

Poulvac Bursine 2 lyophilisate for suspension for spray vaccination or for use in drinking water for chickens

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

4.30 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Withdrawal period by route of administration:

Coarse spray:

• **Kip**

- Meat and offal. 0 day

Oraal gebruik:

• **Kip**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Ierland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

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 Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

18/09/2015

Productielocaties partijvrijgifte:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Toelatingsnummer:

VPA10387/091/001

Wijzigingsdatum status toelating:

18/09/2015

Rapporterende lidstaat:

Hongarije

Procedurenummer:

HU/V/132/001

Betrokken lidstaten:

Kroatië Ierland Roemenië Slovenië

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040832>