

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

Autorisert

- Infectious bronchitis virus, strain D274, Live
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Massebehandling ved nebulisering

Bruk i drikkevann

Okulonasal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat til okulonasalsuspensjon/bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Massebehandling ved nebulisering:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

Bruk i drikkevann:

-

kylling

- Egg. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Okulonasal bruk:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD07

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Deutschland GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/03/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarlig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkjenningsnummer:

167a/88

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/05/2018

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0259/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ EE EL HU LV LT NL PT RO SI SI SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

2603637-parde-20130515.pdf

2603637-parde-20130515.pdf.pdf