

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

Autorisert

- Infectious bursal disease virus, strain Lukert, Live

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

kylling

### **Administrasjonsvei:**

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Portugisisk](#)  
Oral bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
4.30 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

---

**Legemiddelform:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Coarse spray:**

- 

**kylling**

- Slakt. 0 dag

**Oral bruk:**

- 

**kylling**

- Slakt. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI01AD09

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

Irland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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 Belgium S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

18/09/2015

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10387/091/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

18/09/2015

---

**Referanse medlemsstat:**

HU

---

**Prosedyrenummer:**

HU/V/132/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

HR Irland RO SI

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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