

# Poulvac Procerta HVT-IBD-ND (--)

## Concentrate and solvent for suspension for injection

Autorizado

- Turkey herpesvirus, strain HVT-IBD-ND (cell-associated), expressing VP2 protein gene of Infectious bursal disease virus and fusion protein gene of Newcastle disease virus, Live

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Poulvac Procerta HVT-IBD-ND (--) Concentrate and solvent for suspension for injection

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via transcoriónica

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

3558.00 Unidade formadora de placa / 1.00 Ampola

---

### **Forma farmacêutica:**

Concentrado e veículo para suspensão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via transcoriônica:**

- 

##### **Chicken**

- All relevant tissues. 0 dia  
Zero days

- 

##### **Chicken (embryonated eggs)**

- All relevant tissues. 0 dia  
Zero days

#### **Via subcutânea:**

- 

##### **Chicken**

- All relevant tissues. 0 dia  
Zero days

- 

##### **Chicken (embryonated eggs)**

- All relevant tissues. 0 dia  
Zero days

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD16

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia , Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia , Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia , Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia , Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Disponibilidade:**

França

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Belgium

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

23/01/2025

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridade responsável:**

European Commission

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

23/01/2025

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 26/03/2026

[Descarregar](#)

ema-puar-v6306-poulvacprocertahvtibdnd-initial-en.pdf