

Poulvac Bursa Plus Lyophilisate for suspension in drinking water

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain V877, Live

Product identification

Nome do medicamento:

Poulvac Bursa Plus Lyophilisate for suspension in drinking water
Poulvac Bursa Plus

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
158.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para administração na água de bebida

Withdrawal period by route of administration:

Administração na água de bebida:

• **Chicken**

- Egg. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AD09

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

29/07/2010

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

PEI.V.04760.01.1

Data de alteração do estado de autorização:

22/04/2013

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0278/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Grécia Irlanda Itália Lituânia Países Baixos Polónia Portugal
Roménia Eslovénia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061568>