

# Poulvac AE lyophilisate for suspension for use in drinking water

Autorizado

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

## Identificação do produto

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

Poulvac AE lyophilisate for suspension for use in drinking water

---

### **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](#)

---

### **Via de administração:**

Administração na água de bebida

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

1258.93 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado para administração na água de bebida

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Administração na água de bebida:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

---

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

QI01AD02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Itália

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

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

Zoetis Italia S.r.l.

---

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

28/04/2008

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

104007

---

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

28/04/2008

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0277/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Estónia Hungria Itália Letónia Lituânia Polónia Eslovénia Espanha  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.