

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

Autorizado

- Avian infectious bronchitis virus, strain D274, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

Poulvac IB Primer

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

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:

Nebulização

Uso intraocular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1000.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

1000.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão oral

Intervalo de Segurança por via de administração:

Nebulização:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Uso intraocular:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD07

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Deutschland GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

6/03/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

167a/88

Data de alteração do estado de autorização:

9/05/2018

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0259/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia Grécia
Hungria Letónia Lituânia Países Baixos Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

2603637-parde-20130515.pdf.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062062>