

# Poulvac IB Primer

Autorizado

- Infectious bronchitis virus, strain D274, Live
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Poulvac IB Primer

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

Nebulização

Administração na água de bebida

Via oculonasal

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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

Disponível apenas em inglês

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

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado para suspensão oculonasal ou para administração na água de bebida

---

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

**Nebulização:**

•

**Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

**Administração na água de bebida:**

•

**Chicken**

- Egg. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

**Via oculonasal:**

•

**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:**

Portugal

---

**Disponibilidade:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

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 Portugal Lda.

---

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

28/07/1989

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

275/89 DGV

---

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

6/02/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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