

# Poulvac IB Primer

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

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

### 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:**

Portugal

---

**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 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 de alteração do estado de autorização:**

6/02/2023

---

**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](http://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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062072>