

Poulvac IB primer

Neautorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Poulvac IB primer

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000.00 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000.00 unitate(i) / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie oculonazală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Găină

- Carne și organe. no withdrawal period
 - Ou. no withdrawal period
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD07

Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Italiană](#) [Portugheză](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis B.V.

Data autorizației de comercializare:

1/11/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 8446

Data modificării statusului autorizației:

29/04/2019

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.