

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043490>

# POULVAC IB QX LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR SPRAY FOR CHICKENS

Oprávněný

- Infectious bronchitis virus, type QX, strain L1148, Live

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

POULVAC IB QX LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR SPRAY FOR CHICKENS

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Okulonazálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

**Lieková forma:**

Lyofilizát na okulonazálnu suspenziu

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Okulonazálne použitie:**

- 

**Chicken**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI01AD07

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Nemecko

---

**Dostupné v:**

Nemecko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

12/04/2013

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Zodpovedný orgán:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Číslo registrácie:**

PEI.V.11668.01.1

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

21/01/2016

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0253/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Nemecko  
Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko Poľsko  
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

eu-puar-frv0253001-mr-rpe724-en.pdf