

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

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Použitie rozprašovaním

Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát na okulonazálnu suspenziu/podanie v pitnej vode

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Použitie rozprašovaním:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Podanie v pitnej vode:

-

Chicken

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Okulonazálne použitie:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD07

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Portugalsko

Dostupné v:

Portugalsko

Opis balenia:

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](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Portugal Lda.

Dátum registrácie lieku:

28/07/1989

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

275/89 DGV

Dátum zmeny stavu registrácie:

6/02/2023

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0259/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Estónsko Grécko
Maďarsko Lotyšsko Litva Holandsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Slovinsko Švédsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

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