

Poulvac Procerta HVT-IBD-ND (--)

Concentrate and solvent for suspension for injection

Godkänd

- Turkey herpesvirus, strain HVT-IBD-ND (cell-associated), expressing VP2 protein gene of Infectious bursal disease virus and fusion protein gene of Newcastle disease virus, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Poulvac Procerta HVT-IBD-ND (--) Concentrate and solvent for suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Tamhöns

Tamhöns (embryonerade ägg)

Administreringsväg:

Injektion i ägg

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
3558.00 plaque forming unit / 1.00 Ampull

Läkemedelsform:

Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Injektion i ägg:

-

Tamhöns

- All relevant tissues. 0 dygn
Zero days

-

Tamhöns (embryonerade ägg)

- All relevant tissues. 0 dygn
Zero days

Subkutan användning:

-

Tamhöns

- All relevant tissues. 0 dygn
Zero days

-

Tamhöns (embryonerade ägg)

- All relevant tissues. 0 dygn
Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD16

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Belgium

Godkännandedatum:

23/01/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/01/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 7/05/2025

Ladda ner

ema-puar-v6306-poulvacprocertahvtibdnd-initial-en.pdf