

# POULVAC IB QX LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR SPRAY FOR CHICKENS

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

POULVAC IB QX LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR SPRAY FOR CHICKENS

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Tamhöns

---

**Administreringsväg:**

Okulonasal användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver till okulonasal suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Okulonasal användning:**

•

**Tamhöns**

- All relevant tissues. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01AD07

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Bulgarien

---

**Tillgänglig i:**

Bulgarien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Zoetis Belgium

---

**Godkännandedatum:**

16/04/2016

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Ansvarig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkännandenummer:**

0022-2022

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

3/02/2016

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0253/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Tyskland  
Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Nederländerna Polen  
Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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