

Poulvac IB H120 Lyophilisate for suspension for spray, eye drop or drinking water administration for chickens

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Poulvac IB H120 Lyophilisate for suspension for spray, eye drop or drinking water administration for chickens

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Okulär användning

Massbehandling via nebulisering

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/för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn
- Egg. 0 dygn

Okulär användning:

-

Tamhöns

- Egg. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns

- Egg. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD07

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

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

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 Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Deutschland GmbH

Godkännandedatum:

18/12/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkännandenummer:

PEI.V.11696.01.1

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/11/2018

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0275/001

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Frankrike Italien Spanien Storbritannien (Nordirland)

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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