

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

Godkänd

- Avian infectious bronchitis virus, strain D274, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Poulvac IB Primer

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Massbehandling via nebulisering

Användning i dricksvatten

Okulonasal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

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:

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns

- Egg. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

Okulonasal användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD07

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Portugal

Förpackningsbeskrivning:

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 Portugal Lda.

Godkännandedatum:

28/07/1989

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

275/89 DGV

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/02/2023

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0259/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Estland Grekland
Ungern Lettland Litauen Nederländerna Portugal Rumänien Slovakien
Slovenien Sverige

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.