

# Poulvac Bursine 2

Auktoriserad

- Infectious bursal disease virus, strain Lukert, Live

## Product identification

### Läkemedlets namn:

Poulvac Bursine 2

Poulvac Bursine 2, liofilizat za suspenziju za primjenu raspršivanjem ili u vodi za piće, za kokoši

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

### Djurslag:

Tamhöns

### Administreringsväg:

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Oral användning

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

4.30 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

### Läkemedelsform:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

### Withdrawal period by route of administration:

**Coarse spray:****• Tamhöns**

- Meat and offal. 0 dygn

**Oral användning:****• Tamhöns**

- Meat and offal. 0 dygn

---

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

QI01AD09

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Kroatien

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Zoetis B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

5/10/2015

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Godkännandenummer:**

UP/I-322-05/20-01/623

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

26/07/2023

---

**Referensmedlemsstat:**

Ungern

---

**Förfarandenummer:**

HU/V/132/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Kroatien Irland Rumänien Slovenien Storbritannien (Nordirland)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Produktresumé

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040857>