

Poulvac MG, emulsie voor injectie voor kippen

Zugelassen

- Mycoplasma gallisepticum, strain R-980, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Poulvac MG, emulsie voor injectie voor kippen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000.00 unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 dagen

subkutane Anwendung:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 dagen

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AB03

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Zoetis B.V.

Zulassungsdatum:

20/01/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zoetis Manufacturing Weesp

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 1678

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/07/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.