

# Poulvac MG Emulsie voor injectie

Autorizado

- Mycoplasma gallisepticum, strain R-980, Inactivated

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Poulvac MG Emulsie voor injectie

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos

Gallinas ponedoras

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Unidad(es) / 0.50 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 12 Semana(s)

- 

**Gallinas ponedoras**

- Egg. no withdrawal period  
Do not use with chickens laying eggs

**Vía subcutánea:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 12 Semana(s)

- 

**Gallinas ponedoras**

- Egg. no withdrawal period  
Do not use in animals laying eggs

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI01AD03

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Estado de la autorización:**

Autorizado

**Autorizado en:**

Bélgica

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Belgium

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

16/01/1996

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V172724

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

9/02/2022

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.