

Poulvac E. coli (--) - Lyophilisate for suspension for spray administration & for use in drinking water

Autorizzato

- Escherichia coli, serotype O78, strain EC34195 (aroA-),
Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Poulvac E. coli (--) - Lyophilisate for suspension for spray administration & for use in drinking water

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino
polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere
spray a gocce grosse

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength: 5.2×10^6 - 9.1×10^8 CFU Reference: Hse Index: 0

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione per vaccinazione spray

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

tacchino

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

-

polli

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

spray a gocce grosse:

-

tacchino

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

-

polli

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AE04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Cipro , Croazia , Danimarca , Estonia , Finlandia , Germania , Grecia , Irlanda , Italia , Lettonia , Lituania , Lussemburgo , Paesi Bassi , Polonia , Repubblica Ceca , Romania , Slovacchia , Spagna , Ungheria ,
United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/06/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/06/2012

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 17/03/2025

Scaricamento

ema-puar-poulvac-e-coli-v-2007-par-en.pdf

ema-puar-poulvac-e-coli-v-2007-var-ii-18-en.pdf

ema-puar-poulvac-e-coli-v-2007-var-x-0008-en.pdf