

Poulvac MG, emulsie voor injectie voor kippen

Autorizzato

- Mycoplasma gallisepticum, strain R-980, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Poulvac MG, emulsie voor injectie voor kippen

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 unit(s) / 0.50 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

polli

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 dagen

Uso sottocutaneo:

-

polli

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 dagen

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

QI01AB03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Dutch

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/01/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.
Zoetis Manufacturing Weesp

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 1678

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/07/2014

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.