

Poulvac AE lyophilisate for suspension for use in drinking water

Autorizzato

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Poulvac AE lyophilisate for suspension for use in drinking water

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1258.93 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

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

QI01AD02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Disponibile in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

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 di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/08/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/MRP/08/1572

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/08/2008

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0277/001

Stati membri interessati:

Austria Estonia Ungheria Italia Lettonia Lituania Polonia Slovenia Spagna

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

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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