

Poulvac MG, emulsie voor injectie voor kippen

Toegelaten

- Mycoplasma gallisepticum, strain R-980, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Poulvac MG, emulsie voor injectie voor kippen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000.00 unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Kip

- Meat and offal. no withdrawal period 0 dagen

Subcutaan gebruik:

-

Kip

- Meat and offal. no withdrawal period 0 dagen

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AB03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Beschikbaar in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Polyethyleen injectieflacon flacon à 1000 doses (= 500 ml) met rubber stop en metalen felscapsule

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis B.V.

Handelsvergunningsdatum:

20/01/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zoetis Manufacturing Weesp

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 1678

Datum toelatingswijziging:

10/07/2014

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents