

# Poulvac MG Emulsion zur Injektion für Hühner

Ima dovoljenje za promet

- Mycoplasma gallisepticum, strain R-980, Inactivated

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Poulvac MG Emulsion zur Injektion für Hühner

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba  
Subkutana uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
70.00 percentage protection / 0.50 millilitre(s)

---

**Farmaceutvska oblika:**

Emulzija za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:****intramuskularna uporaba:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 6 week

**Subkutana uporaba:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 6 week

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI01AB03

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [German](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

25/02/1999

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Pristojni organ:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

80a/88

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

2/03/2009

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.