

MAREK-VAC BIVALENT FROZEN, Hluboce zmražená vakcína

Autoriseret

- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live
- Marek's disease virus, serotype 1, strain CVI-988 (Rispons, cell-associated), Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

MAREK-VAC BIVALENT FROZEN, Hluboce zmražená vakcína

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høns

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

4500.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

4500.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Maltese](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Høns

- Meat and offal. 0 dag
- Egg. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Fatro S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

15/04/2004

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

97/062/04-C

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/01/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.