

## Poulvac Marek CVI + HVT

Zugelassen

### Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hühner

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Poulvac Marek CVI + HVT

Poulvac Marek CVI + HVT Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hühner

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Huhn

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.90 log10 50% cell culture infectious dose / 0.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1000.00 plaque forming unit / 0.20 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### intramuskuläre Anwendung:

- 

##### Huhn

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

- Egg. no withdrawal period 0 days

#### subkutane Anwendung:

- 

##### Huhn

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

- Egg. no withdrawal period 0 days

---

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD03

---

### Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

31/05/2000

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

PEI.V.01271.01.1

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/06/2012

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0102/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Zypern Dänemark Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn  
Italien Portugal Slowenien Spanien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents