

# Poulvac Marek CVI + HVT

## Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hühner

Zugelassen

- 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 Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QI01AD03

---

### **Abgaberegelung:**

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

---

## 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