

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 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

Abgaberegulung:

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente