

## Poulvac Marek CVI + HVT

Autorizado

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

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Poulvac Marek CVI + HVT

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Pollos

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

2.90 log<sub>10</sub> dosis infecciosa de cultivo celular 50 / 0.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Unidad(es) formadoras de placas / 0.20 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Concentrado y disolvente para suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI01AD03

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bélgica

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Belgium

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

11/02/2002

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

### **Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Número de autorización:**

BE-V232364

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

11/02/2002

---

### **Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

### **Número de procedimiento:**

NL/V/0102/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Bélgica Chipre Dinamarca Francia Alemania Grecia Hungría Italia Portugal  
Eslovenia España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.