

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 log10 dosis infectiva 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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

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 Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

31/05/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.01271.01.1

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/06/2012

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

Documentos

Combined File of all Documents

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