

Marek – Vac Bivalent Frozen injekčná suspenzia pre kurčatá

Autorizado

- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live
- Marek's disease virus, serotype 1, strain MD-NEV 1, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Marek – Vac Bivalent Frozen injekčná suspenzia pre kurčatá

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1500.00 Unidad(es) formadoras de placas / 0.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1500.00 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

- All relevant tissues. 0 Días
zero days

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:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

30/04/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/056/04-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/04/2004

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039176>