

Poulvac Marek CVI + HVT

Viðurkennt

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Poulvac Marek CVI + HVT

Poulvac Marek CVI + HVT Concentraat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Poulvac Marek CVI + HVT Suspension à diluer et solvant pour suspension injectable

Poulvac Marek CVI + HVT Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

2.90 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 0.20 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1000.00 plaque forming unit / 0.20 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyfsþykkni og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days

- Egg. no withdrawal period 0 days

Til notkunar undir húð:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days

- Egg. no withdrawal period 0 days

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

11/02/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V232364

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/02/2002

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0102/001

Pátttökulönd (CMS):

Belgía Kýpur Danmörk Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía
Portúgal Slóvenía Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.