

Poulvac Marek CVI Lyofilisaat voor suspensie voor injectie

Viðurkennt

- Marek's disease virus, strain CVI-988 (Rispens), Live

Product identification

Heiti lyfs:

Poulvac Marek CVI Lyofilisaat voor suspensie voor injectie

Poulvac Marek CVI Lyophilisat pour suspension injectable

Poulvac Marek CVI Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hænsn (ungi)

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

2.40 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 0.50 millilitre(s)

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í vöðva:****• Hænsn (ungi)**

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days

Til notkunar undir húð:**• Hænsn (ungi)**

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days

ATC flokkun (dýralyf):

QI01AD03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Belgía

Available in:

Belgía

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

1/05/1973

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V071933

Dagsetning leyfisbreytingar:

21/03/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085780>