

# Poulvac Marek CVI + HVT

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Poulvac Marek CVI + HVT

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Kip

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.90 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 0.20 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000.00 plaque forming unit / 0.20 millilitre(s)

**Farmaceutische vorm:**

Concentraat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Kip**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Kip**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AD03

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Duitsland

---

**Beschikbaar in:**

Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

31/05/2000

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Vergunningsnummer:**

PEI.V.01271.01.1

---

### **Datum toelatingswijziging:**

21/06/2012

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

### **Procedurenummer:**

NL/V/0102/001

---

**Betrokken lidstaten:**

België Cyprus Denemarken Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Italië  
Portugal Slovenië Spanje

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.