

Poulvac Marek CVI + HVT

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.90 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 0.20 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 plakkdannende enhet / 0.20 milliliter

Legemiddelform:

Konsentrat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

kylling

- Slakt. no withdrawal period 0 days

- Egg. no withdrawal period 0 days

Subkutan bruk:

-

kylling

- Slakt. no withdrawal period 0 days

- Egg. no withdrawal period 0 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Belgium

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/02/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V232364

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/02/2002

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0102/001

Gjeldende medlemsstater:

BE Kypros DK FR DE EL HU IT PT SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.