

Marek – Vac Bivalent Frozen injekčná suspenzia pre kurčatá

Upoważniony

- Turkey herpesvirus, strain FC126, Live
- Marek's disease virus, strain MD-NEV 1, Live

Product identification

Nazwa leku:

Marek – Vac Bivalent Frozen injekčná suspenzia pre kurčatá

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

1500.00 plaque forming unit / 0.20 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

1500.00 plaque forming unit / 0.20 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Koncentrat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:**Podanie domięśniowe:****• Chicken**

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD03

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

30/04/2004

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

97/056/04-S

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/04/2004

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

Documents

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

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