

## Poulvac Marek CVI + HVT

Autorizado

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

### Identificação do produto

#### Nome do medicamento veterinário:

Poulvac Marek CVI + HVT

Poulvac Marek CVI + HVT πυκνό σκεύασμα και διαλύτης για παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος για όρνιθες

#### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

#### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

#### Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

### Detalhes do medicamento veterinário

#### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

2.90

dose infecciosa que causa infecção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 0.20 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1000.00 Unidade formadora de placa / 0.20 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Concentrado e veículo para suspensão injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Egg. no withdrawal period 0 days

**Via subcutânea:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Egg. no withdrawal period 0 days

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD03

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Chipre

---

**Disponibilidade:**

Chipre

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

17/12/2013

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridade responsável:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Número da autorização:**

CY00432V

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

22/11/2018

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0102/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Chipre Dinamarca França Alemanha Grécia Hungria Itália Portugal  
Eslovénia Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.