

Poulvac Marek CVI + HVT

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Poulvac Marek CVI + HVT

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

2.90 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 0.20 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1000.00 plaque forming unit / 0.20 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Deutschland GmbH

Godkännandedatum:

31/05/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkännandenummer:

PEI.V.01271.01.1

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/06/2012

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0102/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Cypern Danmark Frankrike Tyskland Grekland Ungern Italien
Portugal Slovenien Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.