

CRYOMAREX RISPENS

Неразрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

CRYOMAREX RISPENS

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

ремонтно пиле
бройлер
пиле за разплод
кокошка носачка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
10000.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Концентрат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

ремонтно пиле

- Meat and offal. 0 day

-

бройлер

- Meat and offal. 0 day

-

пиле за разплод

- Meat and offal. 0 day

-

кокошка носачка

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

ремонтно пиле

- Meat and offal. 0 day

-

бройлер

- Meat and offal. 0 day

-

пиле за разплод

- Meat and offal. 0 day

-

кокошка носачка

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD03

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Дата на разрешение за търговия:

18/07/2014

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

97/051/14-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/01/2024

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Процедурен номер:

ES/V/0216/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.