

# CRYOMAREX RISPENS

## Suspensão injectável

Неразрешен

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

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

CRYOMAREX RISPENS Suspensão injectável

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

малко пиле

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

1000.00 plaque forming unit / 0.20 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

- 

**малко пиле**

- Meat and offal. 0 day

**Подкожно приложение:**

- 

**малко пиле**

- 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:**

Revoked

---

**Разрешен в:**

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

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

---

## 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

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

16/08/1993

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Отговорен орган:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Номер на разрешението за търговия:**

473/92 DGV

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

14/12/2023

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

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