

CRYOMAREX RISPENS

Neregistrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

CRYOMAREX RISPENS

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

Kuře (brojleři)

Kuře (plemenné nosnice)

Kuře (nosnice)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

10000.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

Léková forma:

Koncentrát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Chicken (chick, for replacement)

- Maso. 0 day

-

Kuře (brojleři)

- Maso. 0 day

-

Kuře (plemenné nosnice)

- Maso. 0 day

-

Kuře (nosnice)

- Maso. 0 day

Subkutánní podání:

-

Chicken (chick, for replacement)

- Maso. 0 day

-

Kuře (brojleři)

- Maso. 0 day

-

Kuře (plemenné nosnice)

- Maso. 0 day

-

Kuře (nosnice)

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AD03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Řecko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Datum registrace:

1/07/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Příslušný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

68464/02-07-2020

Datum změny stavu registrace:

22/05/2024

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo procedury:

ES/V/0216/001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.