

# CRYOMAREX RISPENS

Nicht  
autorisiert

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

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

CRYOMAREX RISPENS

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Küken, für Nachzucht  
Huhn, zur Fleischproduktion  
Huhn, zur Zucht  
Legehennen

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung  
subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
10000.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Küken, für Nachzucht**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Huhn, zur Zucht**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Legehennen**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Küken, für Nachzucht**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Huhn, zur Zucht**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Legehennen**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01AD03

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Zypern

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zulassungsdatum:**

21/07/2014

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Zuständige Behörde:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Zulassungsnummer:**

CY00465V

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/12/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0216/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.