

# 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:**

Lettland

---

**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:**

31/07/2014

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

V/MRP/14/0044

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/04/2024

---

**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

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.

Etikettierung

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