

File downloaded on 2026-04-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044157>

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:

Litauen

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:

6/08/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/14/2243/001-009

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/10/2019

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0216/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

RV2243.pdf