

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
Legehenne

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:

Rumaenien

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:

2/02/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

190214

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/12/2023

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.