

CRYOMAREX HVT CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE

Nicht
autorisiert

- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CRYOMAREX HVT CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn, zur Fleischproduktion

Verfügbar nur in [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#)
[italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [spanisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#)
[rumänisch](#) [finnisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

4.00 plaque forming unit / 0.20 millilitre(s)

Darreichungsform:

Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Future breeder pullet

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Future breeder pullet

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QI01AD03

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

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 Espana S.A.

Zulassungsdatum:

10/01/1985

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Merial
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

2469 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/01/2026

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.

Etikettierung

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