

# CRYOMAREX (RISPENS + HVT), Suspense pro injekční suspenzi

Nicht  
autorisiert

- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live
- Marek's disease virus, serotype 1, strain CVI-988 (Rispens, cell-associated), Live

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

CRYOMAREX (RISPENS + HVT), Suspense pro injekční suspenzi

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Huhn

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

4.00 log<sub>10</sub> plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch  
4.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**subkutane Anwendung:**

•

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Egg. 0 Tag

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Egg. 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:**

Tschechische Republik

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in tschechisch  
Verfügbar nur in tschechisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zulassungsdatum:**

1/11/1995

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

97/868/95-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/12/2024

---

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.