

File downloaded on 2026-06-17

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000090179>

# CRYOMAREX HVT - vaccino a virus vivi in sospensione congelata iniettabile per polli

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

CRYOMAREX HVT - vaccino a virus vivi in sospensione congelata iniettabile per polli

---

### **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](#)

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000.00 Colony forming unit / 0.20 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**subkutane Anwendung:**

•

**Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01AD03

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in [italienisch](#)

---

## 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 Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

---

### **Zulassungsdatum:**

15/06/1972

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Izo S.r.l.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

### **Zulassungsnummer:**

101168

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/05/2000

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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