

# CRYOMAREX RISPENS

Μη  
εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

CRYOMAREX RISPENS

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Αγγλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ρουμανικά Ισλανδικά

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

Ωστόσοκος όρνιθα

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10000.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

## **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πυκνό σκεύασμα και διαλύτης για παρασκευή ενεσίμου εναιωρήματος

---

## **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Chicken (chick, for replacement)**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Κοτόπουλο αναπαραγωγής**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Ωτόκοκός όρνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

### **Υποδόρια χρήση:**

•

#### **Chicken (chick, for replacement)**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Κοτόπουλο αναπαραγωγής**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Ωτόκοκός όρνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**  
QI01AD03

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

18/07/2014

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**  
Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Αρμόδια αρχή:**  
Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Αριθμός έγκρισης:**  
97/051/14-C

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**  
2/01/2024

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**  
Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά  
Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Αριθμός διαδικασίας:**  
ES/V/0216/001

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.