

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

-

Ωοτόκος 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

-

Ωοτόκος 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 Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά 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:

2/02/2004

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

Αρμόδια αρχή:
Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:
190214

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:
27/12/2023

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

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.