

CRYOMAREX RISPENS

No
autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CRYOMAREX RISPENS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de reposición

Pollos de engorde

Pollos reproductores

Gallinas ponedoras

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10000.00 Unidad(es) formadoras de placas / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Concentrado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Pollos de reposición

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 0 Día

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Pollos de reposición

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 0 Día

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios
(ATCvet):**

QI01AD03

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

13/07/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2356

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/03/2024

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0216/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.