

CRYOMAREX RISPENS

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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

26/09/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/19-01/598

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/06/2022

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0216/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Croacia Chipre República Checa Grecia Letonia Lituania
Rumania; Rumanía Eslovenia

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.

Prospecto

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