

# CRYOMAREX RISPENS + HVT

Autorizado

## Vaccino a virus vivi in sospensione congelata iniettabile per polli

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

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

CRYOMAREX RISPENS + HVT Vaccino a virus vivi in sospensione congelata iniettabile per polli

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Pollos de engorde

Pollitas futuras ponedoras

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Unidad(es) formadoras de placas / 1.00 Unidad(es)

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Pollos de engorde**

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### **Pollitas futuras ponedoras**

- Meat and offal. 0 Día

#### Vía subcutánea:

- 

##### **Pollos de engorde**

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### **Pollitas futuras 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:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It  
S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

24/10/1988

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Izo S.r.l.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

101186

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

31/12/2007

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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