

CRYOMAREX RISPENS

Volitatud

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

Product identification

Ravimi nimetus:

CRYOMAREX RISPENS

CRYOMAREX RISPENS, koncentrat i otapalo za suspenziju za injekciju

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

Turustatakse ainult [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

kana (broiler)

kana (sugulind)

kana (munakana)

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

10000.00 plaque forming unit / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulaarne:****• Chicken (chick, for replacement)**

- liha ja söödavad koed. 0 day

• kana (broiler)

- liha ja söödavad koed. 0 day

• kana (sugulind)

- liha ja söödavad koed. 0 day

• kana (munakana)

- liha ja söödavad koed. 0 day

Subkutaanne:**• Chicken (chick, for replacement)**

- liha ja söödavad koed. 0 day

• kana (broiler)

- liha ja söödavad koed. 0 day

• kana (sugulind)

- liha ja söödavad koed. 0 day

• kana (munakana)

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI01AD03

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Horvaatia

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Partii vabastamise tootmiskohad:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastutav asutus:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Authorisation number:

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

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

10/06/2022

Viiteliikmesriik:

Hispaania

Müügiloamenetluse number:

ES/V/0216/001

Asjaomased liikmesriigid:

Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Kreeka Läti Leedu Rumeenia Sloveenia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044135>