

File downloaded on 2026-04-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044155>

CRYOMAREX RISPENS

Ei
myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

CRYOMAREX RISPENS

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

Kana (broileri)

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

Kana (muniva)

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

10000.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Injektiokonsentraatti ja liuotin, suspensiota varten

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Chicken (chick, for replacement)

- Meat and offal. 0 day

-

Kana (broileri)

- Meat and offal. 0 day

-

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

- Meat and offal. 0 day

-

Kana (muniva)

- Meat and offal. 0 day

Ihon alle:

-

Chicken (chick, for replacement)

- Meat and offal. 0 day

-

Kana (broileri)

- Meat and offal. 0 day

-

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

- Meat and offal. 0 day

-

Kana (muniva)

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AD03

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Myyntiluvan myöntämispäivä:

1/07/2020

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastaava viranomainen:

National Organization For Medicines

Myyntilupanumero:

68464/02-07-2020

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

22/05/2024

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

ES/V/0216/001

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhtenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.