

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:

22/01/2015

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastaava viranomainen:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Myyntilupanumero:

MR/V/0494/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

4/06/2026

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

Valmisteyhteenveto

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

Pakkausseloste

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

Myyntipäällysmarkinnat

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