

Cryomarex (Rispens + HVT)

Ei
myönnetty

- Marek's disease virus, serotype 1, strain CVI-988 (Rispens, cell-associated), Live
- Turkey herpesvirus 3, strain F126, Live

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Cryomarex (Rispens + HVT)

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1000.00 plaque forming unit / 1.00 Injektiopullo/lääkepullo

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1000.00 plaque forming unit / 1.00 Injektiopullo/lääkepullo

Lääkemuoto:

Injektiokuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Kana

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AD03

Reseptistatus:

Saatavissa vain kielillä [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

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 [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

29/11/1993

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastaava viranomainen:

MEB

Myyntilupanumero:

REG NL 7908

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

30/12/2022

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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