

# CRYOMAREX RISPENS + HVT

## injekčná suspenzia pre kurčatá

Autorisé

- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live
- Marek's disease virus, serotype 1, strain CVI-988 (Rispens, cell-associated), Live

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

CRYOMAREX RISPENS + HVT injekčná suspenzia pre kurčatá

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poulet

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log<sub>10</sub> plaque forming unit(s) / 0.20 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
3.00 log10 plaque forming unit(s) / 0.20 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Poulet**

- Tous les tissus éligibles. 0 day  
zero days

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Poulet**

- Tous les tissus éligibles. 0 day  
zero days

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AD03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovaquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

13/05/1999

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

97/035/99-S

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

13/05/1999

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.