

CRYOMAREX RISPENS

Non
autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CRYOMAREX RISPENS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Anglais](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

Poulet (poulet de chair)

Poulet (pour reproduction)

Poulet (poule pondeuse)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10000.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension à diluer et solvant pour suspension injectable

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

-

Chicken (chick, for replacement)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (pour reproduction)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poule pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Chicken (chick, for replacement)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (pour reproduction)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poule pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

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

QI01AD03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/07/2014

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2356

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/03/2024

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0216/001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Etiquetage

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

Notice

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