

CRYOMAREX RISPENS

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

CRYOMAREX RISPENS

CRYOMAREX RISPENS, konzentrat i otapalo za suspenziju za injekciju

Substance active:

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

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10000.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension à diluer et solvant pour suspension injectable

Withdrawal period by route of 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

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Croatie

Description de l'emballage:

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](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/19-01/598

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/06/2022

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0216/001

États membres concernés:

Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Grèce Lettonie Lituanie Roumanie
Slovénie

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044135>