

# 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:**

Chypre

---

**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:**

21/07/2014

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numéro de l'autorisation:**

CY00465V

---

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

6/12/2023

---

**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](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.

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.