

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

CRYOMAREX RISPENS Πυκνό σκεύασμα και διαλύτης για παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος

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

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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.