

CRYOMAREX HVT CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE

Non
autorisé

- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CRYOMAREX HVT CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poulet de chair)

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

Poulette future reproductrice

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 plaque forming unit / 0.20 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension à diluer et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

•

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

•

Poulette future reproductrice

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

•

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

•

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

•

Poulette future reproductrice

- 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:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

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 Espana S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/01/1985

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

Merial

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

2469 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/01/2026

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 (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.

Etiquetage

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