

# CRYOMAREX (RISPENS + HVT), Suspenze pro injekční suspenzi

Non  
autorisé

- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live
- Marek's disease virus, serotype 1, strain CVI-988 (Rispens, cell-associated), Live

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

CRYOMAREX (RISPENS + HVT), Suspenze pro injekční suspenzi

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Poulet

### **Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais  
4.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension pour suspension injectable

---

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

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 0 day
- Egg. 0 day

**Voie intramusculaire:**

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 0 day
  - Egg. 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:**

Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Czech

Disponible uniquement en Czech

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

1/11/1995

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

97/868/95-C

---

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

18/12/2024

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.