

# CRYOMAREX RISPENS Suspensão injectável

Non  
autorisé

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

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

CRYOMAREX RISPENS Suspensão injectável

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

**Espèces cibles:**

Poulet (poussin)

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000.00 plaque forming unit / 0.20 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

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

**Voie intramusculaire:**

- 

**Poulet (poussin)**

- Viande et abats. 0 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Poulet (poussin)**

- 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:**

Retiré

---

**Autorisé en:**

Portugal

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

---

## 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 Portugal Unipessoal Lda.

---

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

16/08/1993

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

473/92 DGV

---

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

14/12/2023

---

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.