

CRYOMAREX RISPENS

Nem
engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

CRYOMAREX RISPENS

CRYOMAREX RISPENS Εναιώρημα και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tenyészbarmfi

broiler

tenyészcsebe

tojótyúk

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

10000.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Koncentrátum és oldószer szuszpenziós injekcióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

tenyészbaromfi

- Meat and offal. 0 day

-

broiler

- Meat and offal. 0 day

-

tenyészcsibe

- Meat and offal. 0 day

-

tojótyúk

- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

tenyészbaromfi

- Meat and offal. 0 day

-

broiler

- Meat and offal. 0 day

-

tenyészcsibe

- Meat and offal. 0 day

-

tojótyúk

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD03

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/07/2020

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

68464/02-07-2020

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

22/05/2024

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

ES/V/0216/001

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.