

# CRYOMAREX RISPENS

## Suspensão injectável

Nem engedélyezett

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

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

CRYOMAREX RISPENS Suspensão injectável

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

csibe

**Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

1000.00 plaque forming unit / 0.20 millilitre(s)

**Gyógyszerforma:**

Szuszpenziós injekció

---

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

- 

**csibe**

- Meat and offal. 0 day

**Subcutan alkalmazás:**

- 

**csibe**

- 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:**

Revoked

---

**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 [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

---

## 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](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

16/08/1993

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Felelős hatóság:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Engedély száma:**

473/92 DGV

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

14/12/2023

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.