

CRYOMAREX RISPENS

Ekki
heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

CRYOMAREX RISPENS

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (ungi, staðgengill)

Hænsn (holdakjúklingur)

Hænsn (til undaneldis)

Hænsn (varphæna)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10000.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyfsþykkni og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Hænsn (ungi, staðgengill)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hænsn (til undaneldis)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hænsn (varphæna)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Hænsn (ungi, staðgengill)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hænsn (til undaneldis)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hænsn (varphæna)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/10/1995

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

2678 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/11/2024

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0216/001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.