

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:

Rúmenía

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](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

2/02/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

190214

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/12/2023

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0216/001

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

Skjöl

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.