

File downloaded on 2026-04-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044150>

# CRYOMAREX RISPENS

Non  
autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

CRYOMAREX RISPENS

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

Pollo (pollo da carne)

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (gallina ovaioia)

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10000.00 unità formanti placca / 1.00 Dose

**Forma farmaceutica:**

Concentrato e solvente per sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**Chicken (chick, for replacement)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Pollo (pollo da riproduzione)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Pollo (gallina ovaioia)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Chicken (chick, for replacement)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Pollo (pollo da riproduzione)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Pollo (gallina ovaioia)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AD03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

20/10/1995

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

2678 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

21/11/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0216/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.