

File downloaded on 2026-04-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044152>

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:

Bulgaria

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 France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/07/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2356

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/03/2024

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.

Foglio illustrativo

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