

# CRYOMAREX HVT CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE

Non  
autorizzato

- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

CRYOMAREX HVT CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Pollo (pollo da carne)

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

Pollastra da riproduzione

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

4.00 unità formanti placca / 0.20 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Concentrato e solvente per sospensione iniettabile

---

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

**Uso intramuscolare:**

•

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Pollo (pollatra per ovoproduzione)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Pollastra da riproduzione**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso sottocutaneo:**

•

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Pollo (pollatra per ovoproduzione)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Pollastra da riproduzione**

- 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 [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

---

## 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:**

10/01/1985

---

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

Merial

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

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

12/01/2026

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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