

File downloaded on 2026-04-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000059624>

Cryomarex-HVT Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Non
autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Cryomarex-HVT Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina)

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 unità formanti placca / 1.00 unità formanti placca

Forma farmaceutica:

Concentrato e solvente per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Pollo (gallina)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Uso intramuscolare:

-

Pollo (gallina)

- tutti i tessuti rilevanti. 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:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 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:

24/08/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

0874

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/02/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

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.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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