

# CRYOMAREX RISPENS

## Suspensão injectável

Non  
autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

CRYOMAREX RISPENS Suspensão injectável

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Pollo (pulcino)

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 unità formanti placca / 0.20 millilitro(i)

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

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

**Uso intramuscolare:**

- 

**Pollo (pulcino)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Pollo (pulcino)**

- 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:**

Revocato

---

**Autorizzato in:**

Portogallo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

---

## 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 Portugal Unipessoal Lda.

---

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

16/08/1993

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

473/92 DGV

---

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

14/12/2023

---

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.