

File downloaded on 2026-04-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044155>

CRYOMAREX RISPENS

Neregistruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

CRYOMAREX RISPENS

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Pakaitinis viščiukas

Broileris

Veislinis viščiukas

Višta dedeklė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

10000.00 plaque forming unit / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Koncentratas ir tirpiklis injekcinei suspensijai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Pakaitinis viščiukas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Broileris

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Veislinis viščiukas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Višta dedeklė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti po oda:

-

Pakaitinis viščiukas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Broileris

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Veislinis viščiukas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Višta dedeklė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AD03

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Rinkodaros leidimo data:

1/07/2020

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

68464/02-07-2020

Registracijos statuso pasikeitimo data:

22/05/2024

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

ES/V/0216/001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.