

Cryomarex Rispens + HVT

Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Neregistruotas

- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live
- Marek's disease virus, serotype 1, strain CVI-988 (Rispens, cell-associated), Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Cryomarex Rispens + HVT Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Višta

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.60 plaque forming unit / 1.00 plaque forming unit

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.60 plaque forming unit / 1.00 plaque forming unit

Vaisto forma:

Koncentratas ir tirpiklis injekcinei suspensijai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Višta

- All relevant tissues. 0 d.

Leisti po oda:

-

Višta

- All relevant tissues. 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 [Lenkų](#)
Pateikiama tik [Lenkų](#)
Pateikiama tik [Lenkų](#)
Pateikiama tik [Lenkų](#)
Pateikiama tik [Lenkų](#)
Pateikiama tik [Lenkų](#)
Pateikiama tik [Lenkų](#)
Pateikiama tik [Lenkų](#)
Pateikiama tik [Lenkų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Rinkodaros leidimo data:

17/02/1998

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registracijos numeris:

0477

Registracijos statuso pasikeitimo data:

17/01/2025

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.

Ženklimas

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.