

Cryomarex (Rispons + HVT)

Neregistruotas

- Marek's disease virus, serotype 1, strain CVI-988 (Rispons, cell-associated), Live
- Turkey herpesvirus 3, strain F126, Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Cryomarex (Rispons + HVT)

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000.00 plaque forming unit / 1.00 Flakonas

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000.00 plaque forming unit / 1.00 Flakonas

Vaisto forma:

Liofilizatas injekcinei suspensijai

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

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period Zero days

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

QI01AD03

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik Vokiečių Estų Graikų Anglų Italų Portugalų Norwegian

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Rinkodaros leidimo data:

29/11/1993

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

MEB

Registracijos numeris:

REG NL 7908

Registracijos statuso pasikeitimo data:

30/12/2022

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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