

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):

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

10000.00 plaque forming unit / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Naminė višta

- 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](#)

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 Vetmedica GmbH

Rinkodaros leidimo data:

15/12/2006

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

Health Products Regulatory Authority

Registracijos numeris:

VPA10454/030/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

22/07/2024

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.