

File downloaded on 2026-05-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044152>

CRYOMAREX RISPENS

Nav
atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

CRYOMAREX RISPENS

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cāļi (nomaiņas cāļi)

Vista (broileris)

Cālis (vaislas cālis)

Vista (dējējvista)

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

10000.00 vīrusu vairošanās laukumu vienības / 1.00 Deva

Farmaceutiskā forma:

Koncentrāts un šķīdinātājs injekciju suspensijas pagatavošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:**intramuskulārai lietošanai:**

-

Cāļi (nomaņas cāļi)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Cālis (vaislas cālis)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Vista (dējējvīsta)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

subkutānai lietošanai:

-

Cāļi (nomaņas cāļi)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Cālis (vaislas cālis)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Vista (dējējvīsta)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI01AD03

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmā aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Tirdzniecības atļaujas datums:

13/07/2014

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Atbildīgā iestāde:

Bulgarian Food Safety Authority

Atļaujas numurs:

0022-2356

Atļaujas statusa maiņas datums:

31/03/2024

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

ES/V/0216/001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.