

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 (dējējvista)

- 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 (dējējvista)

- 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 - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Tirdzniecības atļaujas datums:

1/07/2020

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atbildīgā iestāde:

National Organization For Medicines

Atļaujas numurs:

68464/02-07-2020

Atļaujas statusa maiņas datums:

22/05/2024

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.

Lietošanas instrukcija

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