

CRYOMAREX RISPENS

Niet
gemachtigd

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

CRYOMAREX RISPENS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Deens](#) [Duits](#) [Engels](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [IJslands](#)

Vleeskuikens

Fokkippen

Leghennen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10000.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Concentraat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Chicken (chick, for replacement)

- Meat and offal. 0 day

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 0 day

-

Fokkippen

- Meat and offal. 0 day

-

Leghennen

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Chicken (chick, for replacement)

- Meat and offal. 0 day

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 0 day

-

Fokkippen

- Meat and offal. 0 day

-

Leghennen

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Handelsvergunningsdatum:

20/10/1995

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

2678 ESP

Datum toelatingswijziging:

21/11/2024

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0216/001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.