

## CRYOMAREX RISPENS

Niet  
gemachtigd

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

### Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

CRYOMAREX RISPENS

CRYOMAREX RISPENS Πυκνό σκεύασμα και διαλύτης για παρασκευή ενέσιμου εναιωρήματος

**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:**

Cyprus

---

**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 France

---

**Handelsvergunningsdatum:**

21/07/2014

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Vergunningsnummer:**

CY00465V

---

**Datum toelatingswijziging:**

6/12/2023

---

**Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0216/001

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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

## Samenvatting van de productkenmerken

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

## Bijsluiter

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