

File downloaded on 2026-04-29

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044155>

# 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:**

Griekenland

---

### **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:**

1/07/2020

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Verantwoordelijke instantie:**

National Organization For Medicines

---

**Vergunningsnummer:**

68464/02-07-2020

---

**Datum toelatingswijziging:**

22/05/2024

---

**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

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.