

Cryomarex Rispens + HVT Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Niet
gemachtigd

- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live
- Marek's disease virus, serotype 1, strain CVI-988 (Rispens, cell-associated), Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Cryomarex Rispens + HVT Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hennen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.60 plaque forming unit / 1.00 plaque forming unit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.60 plaque forming unit / 1.00 plaque forming unit

Farmaceutische vorm:

Concentraat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Hennen

- All relevant tissues. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Hennen

- All relevant tissues. 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:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Pools](#)
Alleen beschikbaar in [Pools](#)
Alleen beschikbaar in [Pools](#)
Alleen beschikbaar in [Pools](#)
Alleen beschikbaar in [Pools](#)
Alleen beschikbaar in [Pools](#)
Alleen beschikbaar in [Pools](#)
Alleen beschikbaar in [Pools](#)
Alleen beschikbaar in [Pools](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Handelsvergunningsdatum:

17/02/1998

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratoire Bioluz
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

0477

Datum toelatingswijziging:

17/01/2025

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.

Etikettering

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.