

CRYOMAREX RISPENS

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CRYOMAREX RISPENS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Engelsk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [Islandsk](#)

slaktekylling

avlsskylling

eggleggende høne

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10000.00 plakkdannende enhet / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Konsentrat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

Chicken (chick, for replacement)

- Slakt. 0 dag

-

slaktekylling

- Slakt. 0 dag

-

avlsskylling

- Slakt. 0 dag

-

eggleggende høne

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

Chicken (chick, for replacement)

- Slakt. 0 dag

-

slaktekylling

- Slakt. 0 dag

-

avlsskylling

- Slakt. 0 dag

-

eggleggende høne

- Slakt. 0 dag

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QI01AD03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/09/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/19-01/598

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/06/2022

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0216/001

Gjeldende medlemsstater:

BG HR Kypros CZ EL LV LT RO SI

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.