

Cryomarex Rispens + HVT

Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Ikke
autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

høne

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.60 plakkdannende enhet / 1.00 plakkdannende enhet

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.60 plakkdannende enhet / 1.00 plakkdannende enhet

Legemiddelform:

Konsentrat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

høne

- Alt relevant vev. 0 dag

Subkutan bruk:

-

høne

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)
Bare tilgjengelig i [Polsk](#)
Bare tilgjengelig i [Polsk](#)
Bare tilgjengelig i [Polsk](#)
Bare tilgjengelig i [Polsk](#)
Bare tilgjengelig i [Polsk](#)
Bare tilgjengelig i [Polsk](#)
Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/02/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

0477

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/01/2025

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.

Labelling

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.