

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

Niedopuszczony
do obrotu

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
0.60 plaque forming unit / 1.00 plaque forming unit

Dostępne wyłącznie w angielski
0.60 plaque forming unit / 1.00 plaque forming unit

Postać farmaceutyczna:

Koncentrat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Chicken (hen)

- All relevant tissues. 0 day

Podanie podskórne:

-

Chicken (hen)

- All relevant tissues. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Ampułka ze szkła typu I zawierająca 1000 dawek szczepionki, metalowy stelaż zawierający 5 ampułek.

Rozpuszczalnik: torebka z polichlorku winylu zabezpieczone warstwą polipropylenu/poliamidu/polietylenu zawierająca 800 ml rozpuszczalnika.

Rozpuszczalnik: torebka z polichlorku winylu zabezpieczone warstwą polipropylenu/poliamidu/polietylenu zawierająca 1000 ml rozpuszczalnika.

Rozpuszczalnik: torebki z polichlorku winylu zabezpieczone warstwą polipropylenu/poliamidu/polietylenu zawierające 1600 ml rozpuszczalnika.

Rozpuszczalnik: torebka z polichlorku winylu zabezpieczone warstwą polipropylenu/poliamidu/polietylenu zawierająca 1800 ml rozpuszczalnika.

Rozpuszczalnik: torebki z polichlorku winylu zabezpieczone warstwą polipropylenu/poliamidu/polietylenu zawierające 2400 ml rozpuszczalnika.

Rozpuszczalnik: torebka z polichlorku winylu zabezpieczone warstwą polipropylenu/poliamidu/polietylenu zawierająca 200 ml rozpuszczalnika.

Rozpuszczalnik: torebka z polichlorku winylu zabezpieczone warstwą polipropylenu/poliamidu/polietylenu zawierająca 400 ml rozpuszczalnika.

Rozpuszczalnik: torebka z polichlorku winylu zabezpieczone warstwą polipropylenu/poliamidu/polietylenu zawierająca 1200 ml rozpuszczalnika.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

17/02/1998

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0477

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/01/2025

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta