

CRYOMAREX RISPENS

Suspensão injectável

Niedopuszczony do
obrotu

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

CRYOMAREX RISPENS Suspensão injectável

Substancja czynna:

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](#)
1000.00 plaque forming unit / 0.20 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie domięśniowe:**

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

Podanie podskórne:

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 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:

Revoked

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [portugalski](#)

Dostępne wyłącznie w [portugalski](#)

Dostępne wyłącznie w [portugalski](#)

Dostępne wyłącznie w [portugalski](#)

Dostępne wyłącznie w [portugalski](#)

Dostępne wyłącznie w [portugalski](#)

Dostępne wyłącznie w [portugalski](#)

Dostępne wyłącznie w [portugalski](#)

Dostępne wyłącznie w [portugalski](#)

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 Portugal Unipessoal Lda.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/08/1993

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Organ odpowiedzialny:

Directorate General For Food And Veterinary

Numer pozwolenia:

473/92 DGV

Data zmiany statusu pozwolenia:

14/12/2023

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.