

Cryomarex Rispens+HVT vakcina A.U.V.

Não
autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Cryomarex Rispens+HVT vakcina A.U.V.

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

1000.00 Unidade formadora de placa / 1.00 unidade(s)/dose

Disponível apenas em inglês

1000.00 Unidade formadora de placa / 1.00 unidade(s)/dose

Forma farmacêutica:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês irlandês gaélico croata italiano letão lituano Polish romeno eslovaco eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em húngaro

Disponível apenas em húngaro

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data de autorização de introdução no mercado:

28/03/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

28/03/2000

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet