

# CRYOMAREX RISPENS + HVT

## injekčná suspenzia pre kurčatá

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

CRYOMAREX RISPENS + HVT injekčná suspenzia pre kurčatá

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.00 log<sub>10</sub> plaque forming unit(s) / 0.20 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
3.00 log10 plaque forming unit(s) / 0.20 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Găină**

- All relevant tissues. 0 zi  
zero days

**Administrare subcutanată:**

•

**Găină**

- All relevant tissues. 0 zi  
zero days

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AD03

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Data autorizației de comercializare:**

13/05/1999

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numărul autorizației:**

97/035/99-S

---

**Data modificării statusului autorizației:**

13/05/1999

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să  
accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă  
de mai jos.