

File downloaded on 2026-04-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044152>

CRYOMAREX RISPENS

Neautorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CRYOMAREX RISPENS

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pui de înlocuire

Găină (broiler)

Găină (pentru reproducție)

Găină (găină ouătoare)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

10000.00 unități formatoare de plaje / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Concentrat și solvent pentru suspensie perfuzabilă

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

-

Pui de înlocuire

- Carne și organe. 0 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 0 zi

-

Găină (pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

-

Găină (găină ouătoare)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Pui de înlocuire

- Carne și organe. 0 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 0 zi

-

Găină (pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

-

Găină (găină ouătoare)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedează Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedează Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data autorizației de comercializare:

13/07/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-2356

Data modificării statusului autorizației:

31/03/2024

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

ES/V/0216/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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

Prospectul

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