

# CRYOMAREX RISPENS

Neautorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

CRYOMAREX RISPENS

Cryomarex Rispens, Suspense a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

### 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](#) [Letonă](#) [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:**

18/07/2014

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numărul autorizației:**

97/051/14-C

---

**Data modificării statusului autorizației:**

2/01/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.