

# Cryomarex Rispens + HVT

## Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Neautorizat

- 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 Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină (femelă adultă)

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.60 unități formatoare de plaje / 1.00 unități formatoare de plaje

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.60 unități formatoare de plaje / 1.00 unități formatoare de plaje

---

### **Forma farmaceutică:**

Concentrat și solvent pentru suspensie perfuzabilă

---

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

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Găină (femelă adultă)**

- All relevant tissues. 0 zi

#### **Administrare subcutanată:**

- 

##### **Găină (femelă adultă)**

- All relevant tissues. 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](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

---

## 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](#)

---

### Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### Data autorizației de comercializare:

17/02/1998

---

### Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratoire Bioluz

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### Numărul autorizației:

0477

---

### Data modificării statusului autorizației:

17/01/2025

---

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 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.