

File downloaded on 2026-06-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000063762>

# 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:

Găină (pui de găină)

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000.00 unități formatoare de plaje / 0.20 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie injectabilă

## Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

### Administrare intramusculară:

- 

#### Găină (pui de găină)

- Carne și organe. no withdrawal period Zero days

### Administrare subcutanată:

- 

#### Găină (pui de găină)

- Carne și organe. no withdrawal period Zero days

---

## 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 [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

---

## 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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

29/11/1993

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoritatea responsabilă:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numărul autorizației:**

REG NL 7909

---

**Data modificării statusului autorizației:**

27/03/2024

---

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.