

CRYOMAREX RISPENS + HVT

Autorizat

Vaccino a virus vivi in sospensione congelata iniettabile per polli

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CRYOMAREX RISPENS + HVT Vaccino a virus vivi in sospensione congelata iniettabile per polli

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (broiler)

Găină (puicuță pentru producția de ouă, viitoare ouătoare)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
1000.00 unități formatoare de plaje / 1.00 unitate(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Găină (broiler)

- Carne și organe. 0 zi

•

Găină (puicuță pentru producția de ouă, viitoare ouătoare)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

•

Găină (broiler)

- Carne și organe. 0 zi

•

Găină (puicuță pentru producția de ouă, viitoare 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:

Valid

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

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 Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It
S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

24/10/1988

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Izo S.r.l.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

101186

Data modificării statusului autorizației:

31/12/2007

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

Documente

Combined File of all Documents

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