

# CRYOMAREX RISPENS + HVT injekčná suspenzia pre kurčatá

Oprávnený

- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live
- Marek's disease virus, serotype 1, strain CVI-988 (Rispens, cell-associated), Live

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

CRYOMAREX RISPENS + HVT injekčná suspenzia pre kurčatá

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 0.20 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 0.20 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Injekčná suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intramuskulárne použitie:**

•

**Chicken**

- All relevant tissues. 0 day  
zero days

**Subkutánne použitie:**

•

**Chicken**

- All relevant tissues. 0 day  
zero days

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI01AD03

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Slovensko

---

**Opis balenia:**

Kontajner so sklenenými ampulkami. nx2000 dávok

Kontajner so sklenenými ampulkami. nx1000 dávok

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Dátum registrácie lieku:**

13/05/1999

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Číslo registrácie:**

97/035/99-S

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

13/05/1999

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents