

CRYOMAREX RISPENS

Oprávněný

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

Product identification

Názov lieku:

CRYOMAREX RISPENS

CRYOMAREX RISPENS, koncentrat i otapalo za suspenziju za injekciju

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

10000.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

Lieková forma:

Koncentrát a vehikulum na injekčnú suspenziu

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

- **Chicken (chick, for replacement)**

- Meat and offal. 0 day

- **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 0 day

- **Chicken (for reproduction)**

- Meat and offal. 0 day

- **Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 0 day

Subkutánne použitie:

- **Chicken (chick, for replacement)**

- Meat and offal. 0 day

- **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 0 day

- **Chicken (for reproduction)**

- Meat and offal. 0 day

- **Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Chorvátsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zodpovedný orgán:

Číslo registrácie:

UP/I-322-05/19-01/598

Dátum zmeny stavu registrácie:

10/06/2022

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0216/001

Dotknuté členské štáty:

Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Grécko Lotyšsko Litva Rumunsko
Slovinsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044135>