

# CRYOMAREX (RISPENS + HVT), Suspenze pro injekční suspenzi

Neoprávnený

- 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), Suspenze pro injekční suspenzi

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

4.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

4.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

---

**Lieková forma:**

Suspensia na injekčnú suspenziu

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Subkutánne použitie:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

**Intramuskulárne použitie:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

---

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

QI01AD03

---

**Právny stav dodávky:**

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

---

**Stav registrácie:**

Surrendered

---

**Registrovaný v/vo:**

Česko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)

---

## 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:

1/11/1995

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### Číslo registrácie:

97/868/95-C

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

18/12/2024

---

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

## Dokumenty

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.

Označenie obalu

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