

File downloaded on 2026-04-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044150>

CRYOMAREX RISPENS

Ej
godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

CRYOMAREX RISPENS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [engelska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [rumänska](#) [isländska](#)

Tamhöns (slaktkyckling)

Tamhöns (avelshöns)

Tamhöns (värphöns)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10000.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Chicken (chick, for replacement)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamhöns (avelshöns)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamhöns (värphöns)

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Chicken (chick, for replacement)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamhöns (avelshöns)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamhöns (värphöns)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Godkännandedatum:

20/10/1995

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

2678 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/11/2024

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0216/001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.