

# 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:**

Bulgarien

---

**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 France

---

**Godkännandedatum:**

13/07/2014

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkännandenummer:**

0022-2356

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

31/03/2024

---

**Referensmedlemsstat:**

Spanien

---

**Procedurnummer:**

ES/V/0216/001

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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.

Bipacksedel

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