

# CRYOMAREX RISPENS

Auktoriserad

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

## Product identification

### Läkemedlets namn:

CRYOMAREX RISPENS

CRYOMAREX RISPENS, koncentrat i otapalo za suspenziju za injekciju

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [English](#) [Latvian](#)  
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

Tamhöns (slaktkyckling)

Tamhöns (avelshöns)

Tamhöns (värphöns)

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

---

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

10000.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

---

**Läkemedelsform:**

Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:****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

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Kroatien

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
Finns tillgänglig endast på [English](#)  
Finns tillgänglig endast på [English](#)  
Finns tillgänglig endast på [English](#)  
Finns tillgänglig endast på [English](#)  
Finns tillgänglig endast på [English](#)  
Finns tillgänglig endast på [English](#)  
Finns tillgänglig endast på [English](#)  
Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Marketing authorisation date:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Godkännandenummer:**

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

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

10/06/2022

---

**Referensmedlemsstat:**

Spanien

---

**Förfarandenummer:**

ES/V/0216/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Grekland Lettland Litauen Rumänien  
Slovenien

---

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

## Documents

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.

---

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