

# 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:**

Rumänien

---

**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:**

2/02/2004

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkännandenummer:**

190214

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

27/12/2023

---

**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.

**Bipacksedel**

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