

Cryomarex (Rispens + HVT)

Ej
godkänd

- Marek's disease virus, serotype 1, strain CVI-988 (Rispens, cell-associated), Live
- Turkey herpesvirus 3, strain F126, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Cryomarex (Rispens + HVT)

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1000.00 plaque forming unit / 1.00 Injektionsflaska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1000.00 plaque forming unit / 1.00 Injektionsflaska

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Tamhöns

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD03

Receptstatus:

Finns tillgänglig endast på [tyska](#) [estniska](#) [grekiska](#) [engelska](#) [italienska](#) [portugisiska](#)
[Norwegian](#)

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [nederländska](#)

Finns tillgänglig endast på [nederländska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Godkännandedatum:

29/11/1993

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

MEB

Godkännandenummer:

REG NL 7908

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/12/2022

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.