

DIFTOSEC CT lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre kurčatá a morky

Разрешен

- Fowlpox virus, strain DECP 25, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

DIFTOSEC CT lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre kurčatá a morky

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

бройлер

Налично само в Испански Датски Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Румънски Финландски Шведски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Датски Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Румънски Финландски Шведски Norwegian

Начин на приложение:

Скарификация

Трансдермално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 0.01 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Скарификация:

-

бройлер

- All relevant tissues. 0 day
zero days

-

Chicken (pullet future breeder)

- All relevant tissues. 0 day
zero days

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Трансдермално приложение:

-

бройлер

- All relevant tissues. 0 day
zero days

-

Chicken (pullet future breeder)

- All relevant tissues. 0 day
zero days

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD12

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Словашки](#)

Налично само в [Словашки](#)

Налично само в [Словашки](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Дата на разрешение за търговия:

22/05/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

97/0019/98-S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

22/05/1998

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.