

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

Autoriseret

- Fowlpox virus, strain DECP 25, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Slagtekylling

Unghøne til reproduktion

Unghøne til æglægning

Administrationsvej:

Hud-skarificering

Transdermal anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Hud-skarificering:

•

Slagtekylling

- All relevant tissues. 0 dag zero days

•

Unghøne til reproduktion

- All relevant tissues. 0 dag zero days

•

Unghøne til æglægning

- All relevant tissues. 0 dag zero days

Transdermal anvendelse:

•

Slagtekylling

- All relevant tissues. 0 dag zero days

•

Unghøne til reproduktion

- All relevant tissues. 0 dag zero days

•

Unghøne til æglægning

- All relevant tissues. 0 dag zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD12

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dato for markedsføringstilladelse:

22/05/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

97/0019/98-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/05/1998

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.