

Diftosec CT vakcina A.U.V.

Autoriseret

- Fowlpox virus, strain DECP 25, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Diftosec CT vakcina A.U.V.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høns

Kalkun

Administrationsvej:

Hud-skarificering

Wing-web-stab anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat til injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Hud-skarificering:**

-

Høns

- Meat and offal. 21 dag

-

Kalkun

- Meat and offal. 21 dag

Wing-web-stab anvendelse:

-

Høns

- Meat and offal. 21 dag

-

Kalkun

- Meat and offal. 21 dag

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](#)

Tilgængelig i:

Hungary

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dato for markedsføringstilladelse:

12/06/1996

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

12/06/1996

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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

Etikettering

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