

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

Zugelassen

- Fowlpox virus, strain DECP 25, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn, zur Fleischproduktion

Verfügbar nur in [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

Einritzen der Haut

transdermale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Einritzen der Haut:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Alle Zielgewebe. 0 Tag
zero days

-

Chicken (pullet future breeder)

- Alle Zielgewebe. 0 Tag
zero days

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Alle Zielgewebe. 0 Tag
zero days

transdermale Anwendung:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Alle Zielgewebe. 0 Tag
zero days

-

Chicken (pullet future breeder)

- Alle Zielgewebe. 0 Tag
zero days

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Alle Zielgewebe. 0 Tag
zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD12

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zulassungsdatum:

22/05/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/0019/98-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/05/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.