

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

Εγκεκριμένο

- Fowlpox virus, strain DECP 25, Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Οδός χορήγησης:

Σκαριφισμός

Διαδερμική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Σκαριφισμός:

-

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- All relevant tissues. 0 Ημέρα
zero days

-

Chicken (pullet future breeder)

- All relevant tissues. 0 Ημέρα
zero days

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- All relevant tissues. 0 Ημέρα
zero days

Διαδερμική χρήση:

-

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- All relevant tissues. 0 Ημέρα
zero days

-

Chicken (pullet future breeder)

- All relevant tissues. 0 Ημέρα
zero days

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- All relevant tissues. 0 Ημέρα
zero days

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QI01AD12

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

22/05/1998

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

97/0019/98-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

22/05/1998

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.