

# DIFTOSEC LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE

Odobreno

- Fowlpox virus, strain DECP 25, Live

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

DIFTOSEC LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

**Put aplikacije:**

Za kožu

---

## Pojedinosti o proizvodu

**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u engleski

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Farmaceutski oblik:**

Liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

---

**Karencija prema putu aplikacije:****Za kožu:**

- 

**Turkey**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Chicken (for reproduction)**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QI01AD12

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski francuski talijanski latvijski Norwegian

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

29/07/1987

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Nadležno tijelo:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Broj odobrenja:**

FR/V/9348437 4/1987

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

29/07/2012

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.