

Diftosec CT vakcina A.U.V.

Engedélyezett

- Fowlpox virus, strain DECP 25, Live

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Diftosec CT vakcina A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke

házipulyka

Alkalmazás módja:

Bőrkarcolás

Szárnyredőbe juttatás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Liofilizátum szuszpenziós injekcióhoz

Élmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Bőrkarcolás:

-

csirke

- Meat and offal. 21 day

-

házipulyka

- Meat and offal. 21 day

Szárnyredőbe juttatás:

-

csirke

- Meat and offal. 21 day

-

házipulyka

- Meat and offal. 21 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD12

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Hungary

Csomagolás leírása:

1x1000 adag liofilizált vakcina I-es típusú injekciós üvegben, gumidugóval és letéphető aluminium sapkával 1000 adag (10 ml) oldószer injekciós üvegben,

gumidugóval és a közepén lyukas alumínium sapkával
10x1000 adag liofilizált vakcina, 10x10 ml hígító és egy "vaccino-stylet" oltógerely
5x1000 adag liofilizált vakcina, 5x10 ml hígító és egy "vaccino-stylet" oltógerely

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

12/06/1996

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

12/06/1996

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Betegtájékoztató

Címkeszöveg