

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

Autorizzato

- Fowlpox virus, strain DECP 25, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollo da carne)

Pollo (pollastra riproduttore)

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

Via di somministrazione:

Scarificazione

Uso transdermico

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 0.01 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Scarificazione:

•

Pollo (pollo da carne)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

•

Pollo (pollastra riproduttore)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

•

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

Uso transdermico:

•

Pollo (pollo da carne)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

•

Pollo (pollastra riproduttore)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

•

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD12

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/05/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/0019/98-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/05/1998

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.