

Diftovac lyofilizát a riedidlo na suspenziu pre holuby

Autorizzato

- Pigeonpox virus, strain NJ, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Diftovac lyofilizát a riedidlo na suspenziu pre holuby

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

colombo

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log 10 50% embryo infective dose / 0.20 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

colombo

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

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

QI01ED01

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

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:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/04/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/022/11-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/11/2022

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.