

DIFTOSEC LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE

Autorizzato

- Fowlpox virus, strain DECP 25, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DIFTOSEC LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (pollo da carne)

Pollo (gallina ovaioia)

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso cutaneo:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (gallina ovaioia)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

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:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/07/1987

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/9348437 4/1987

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/07/2012

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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