

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

Toegelaten

- Fowlpox virus, strain DECP 25, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Vleeskuikens

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Scarificatie

Transdermaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

3.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 0.01 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Scarificatie:

-

Vleeskuikens

- All relevant tissues. 0 day
zero days

-

Chicken (pullet future breeder)

- All relevant tissues. 0 day
zero days

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Transdermaal gebruik:

-

Vleeskuikens

- All relevant tissues. 0 day
zero days

-

Chicken (pullet future breeder)

- All relevant tissues. 0 day
zero days

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD12

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Handelsvergunningsdatum:

22/05/1998

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

97/0019/98-S

Datum toelatingswijziging:

22/05/1998

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.