

Diftosec CT vakcina A.U.V.

Autorizat

- Fowlpox virus, strain DECP 25, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Diftosec CT vakcina A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Curcă

Calea de administrare:

Administrare prin scarificarea pielii

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.00 log₁₀ doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 unit(s)/dose

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare prin scarificarea pielii:

•

Găină

- Carne și organe. 21 zi

•

Curcă

- Carne și organe. 21 zi

-:

•

Găină

- Carne și organe. 21 zi

•

Curcă

- Carne și organe. 21 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD12

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Hungary

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data autorizației de comercializare:

12/06/1996

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

12/06/1996

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.