

DIFTOSEC CT

Autorizat

- Fowlpox virus, strain DECP 25, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DIFTOSEC CT

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Păsări de curte

Calea de administrare:

Administrare intradermică

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.00 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Comprimat

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](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data autorizației de comercializare:

9/03/2010

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-2542

Data modificării statusului autorizației:

14/04/2015

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 (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.