

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

Oprávnený

- Fowlpox virus, strain DECP 25, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Sklarifikácia kože

Transdermálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Sklarifikácia kože:

-

Chicken (broiler)

- 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

Transdermálne použitie:

-

Chicken (broiler)

- 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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD12

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Vakcína: liekovky (sklo typ I) uzavreté butylovou gumenou zátkou. Rozpúšťadlo:
liekovky (sklo typ I) uzavreté butylovou gumenou zátkou. Vonkajším obalom je
plastová škatuľka 10x1000 dávok

Vakcína: liekovky (sklo typ I) uzavreté butylovou gumenou zátkou. Rozpúšťadlo:
liekovky (sklo typ I) uzavreté butylovou gumenou zátkou. Vonkajším obalom je
plastová škatuľka 5x1000 dávok

Vakcína: liekovky (sklo typ I) uzavreté butylovou gumenou zátkou. Rozpúšťadlo:
liekovky (sklo typ I) uzavreté butylovou gumenou zátkou. Vonkajším obalom je
plastová škatuľka 1x500 dávok

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dátum registrácie lieku:

22/05/1998

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/0019/98-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/05/1998

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

Dokumenty

Combined File of all Documents