

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

Godkänd

- Fowlpox virus, strain DECP 25, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (slaktkyckling)

Tamhöns (unghöns för avel)

Tamhöns (unghöns)

Administreringsväg:

Hudskarifiering

Transdermal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Hudskarifiering:

-

Tamhöns (slaktskyckling)

- All relevant tissues. 0 dygn
zero days

-

Tamhöns (unghöns för avel)

- All relevant tissues. 0 dygn
zero days

-

Tamhöns (unghöns)

- All relevant tissues. 0 dygn
zero days

Transdermal användning:

-

Tamhöns (slaktskyckling)

- All relevant tissues. 0 dygn
zero days

-

Tamhöns (unghöns för avel)

- All relevant tissues. 0 dygn
zero days

-

Tamhöns (unghöns)

- All relevant tissues. 0 dygn
zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD12

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Godkännandedatum:

22/05/1998

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/0019/98-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/05/1998

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.