

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

Autorizado

- Fowlpox virus, strain DECP 25, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Pollitas futuras reproductoras

Pollitas futuras ponedoras

Vía de administración:

Escarificación

Vía transdérmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log₁₀ dosis infectiva de cultivo celular 50 / 0.01 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Escarificación:

•

Pollos de engorde

- All relevant tissues. 0 Día
zero days

•

Pollitas futuras reproductoras

- All relevant tissues. 0 Día
zero days

•

Pollitas futuras ponedoras

- All relevant tissues. 0 Día
zero days

Vía transdérmica:

•

Pollos de engorde

- All relevant tissues. 0 Día
zero days

•

Pollitas futuras reproductoras

- All relevant tissues. 0 Día
zero days

•

Pollitas futuras ponedoras

- All relevant tissues. 0 Día
zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD12

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

22/05/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/0019/98-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/05/1998

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.