

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

Autorisé

- Fowlpox virus, strain DECP 25, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poulet de chair)

Poulet (futur reproducteur)

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

Voie d'administration:

Scarification

Voie transdermique

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Scarification:

•

Poulet (poulet de chair)

- Tous les tissus éligibles. 0 day
zero days

•

Poulet (futur reproducteur)

- Tous les tissus éligibles. 0 day
zero days

•

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

- Tous les tissus éligibles. 0 day
zero days

Voie transdermique:

•

Poulet (poulet de chair)

- Tous les tissus éligibles. 0 day
zero days

•

Poulet (futur reproducteur)

- Tous les tissus éligibles. 0 day
zero days

•

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

- Tous les tissus éligibles. 0 day
zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD12

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/05/1998

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/0019/98-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/05/1998

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.