

# 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):

Disponibile 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 log<sub>10</sub> 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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