

# DIFTOSEC CT, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Autorizat

- Fowlpox virus, strain DECP 25, Live

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

DIFTOSEC CT, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Găină

Curcă

---

**Calea de administrare:**

Administrare intradermică

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.10 log<sub>10</sub> doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

---

**Forma farmaceutică:**

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

---

## Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

### Administrare intradermică:

- 

#### Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

- 

#### Curcă

- Carne și organe. 0 zi

---

## Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD12

---

## Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## Status autorizație:

Valid

---

## Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## Disponibil în:

Czechia

---

## Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Data autorizației de comercializare:**

29/05/2000

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numărul autorizației:**

97/040/00-C

---

**Data modificării statusului autorizației:**

10/09/2010

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

## Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

## Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.