

DI-GAL

Heimilað

- Fowlpox virus, strain DVA-gal, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DI-GAL

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (hæna)

Leið stjórnslu:

Til notkunar um húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.50 log 10 50% embryo infective dose / 0.01 millilitre(s)

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar um húð:

-

Hænsn (hæna)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Nu se vaccinează în ultimele 21 de zile înainte sacrificării.

- Egg. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD12

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Fáanlegt í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

9/05/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

150401

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/04/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.