

DI-GAL

Toegelaten

- Fowlpox virus, strain DVA-gal, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

DI-GAL

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hennen

Toedieningsweg:

Transdermaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Transdermaal gebruik:

-

Hennen

- Meat and offal. 0 day

Nu se vaccinează în ultimele 21 de zile înainte a sacrificării.

- Egg. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD12

Afleverstatus:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Roemenië

Beschikbaar in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Handelsvergunninghouder:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Handelsvergunningsdatum:

9/05/2006

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

150401

Datum toelatingswijziging:

6/04/2022

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.