

DILAVIA

Ikke autorisert

- Water for injection

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

DILAVIA

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

eggleggende høne
kylling (en dag gammel kylling)
avlskylling
slaktekylling

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 milliliter / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

eggleggende høne

- Alt relevant vev. 0 dag

-

kylling (en dag gammel kylling)

- Alt relevant vev. 0 dag

-

avlskylling

- Alt relevant vev. 0 dag

-

slaktekylling

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QV07AB

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/06/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/7713403 5/1995

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/03/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.