

File downloaded on 2026-06-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000093643>

DI-COL

Dopuszczony

- Fowlpox virus, strain DVA-COL, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

DI-COL

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie przezskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
2.50 log 10 50% embryo infective dose / 0.01 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie przezskórne:**

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD12

Kategoria dostępności:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:Dostępne wyłącznie w rumuńskiDostępne wyłącznie w rumuńskiDostępne wyłącznie w rumuńskiDostępne wyłącznie w rumuński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:Dostępne wyłącznie w angielski

Podmiot odpowiedzialny:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

9/05/2006

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

150399

Data zmiany statusu pozwolenia:

6/04/2022

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.