

# DILAVIA

Neautorizat

- Water for injection

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

DILAVIA

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină (găină ouătoare)

Găină (pui de o zi)

Găină (pentru reproducție)

Găină (broiler)

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 mililitru(i) / 1.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

## **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

### **Administrare subcutanată:**

- 

#### **Găină (găină ouătoare)**

- All relevant tissues. 0 zi

- 

#### **Găină (pui de o zi)**

- All relevant tissues. 0 zi

- 

#### **Găină (pentru reproducție)**

- All relevant tissues. 0 zi

- 

#### **Găină (broiler)**

- All relevant tissues. 0 zi

---

## **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QV07AB

---

## **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## **Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

## **Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză



**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet

---

**Data autorizației de comercializare:**

26/06/1995

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/7713403 5/1995

---

**Data modificării statusului autorizației:**

21/03/2025

---

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 (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.