

File downloaded on 2026-04-20

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000093644>

DI-GAL

Ima dovoljenje za promet

- Fowlpox virus, strain DVA-gal, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

DI-GAL

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Transdermalna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

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

Farmacevtska oblika:

Liofilizat za suspenzijo za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**Transdermalna uporaba:**

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

Nu se vaccinează în ultimele 21 de zile înaintea sacrificării.

- Egg. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI01AD12

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Romania

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

9/05/2006

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Pristojni organ:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

150401

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

6/04/2022

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.