

# PA-OLVAC +I+E Vaccino inattivato in emulsione iniettabile per tacchini

Разрешен

- Turkey haemorrhagic enteritis virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 1, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 3, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H9N2 (avian), Inactivated
- Influenza A virus, subtype H6N2 (avian), Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

PA-OLVAC +I+E Vaccino inattivato in emulsione iniettabile per tacchini

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

пуйка

### Начин на приложение:

Подкожно приложение

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1733.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.50 millilitre(s)

Налично само в Английски

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Подкожно приложение:

- 

**пуйка**

- Meat and offal. 0 day

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01CL01

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

### Статус на разрешението за търговия:

Valid

---

### Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Fatro S.p.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

9/03/2004

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

9/03/2009

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.