

# PA-OLVAC +I+E Vaccino

Autoriseret

## inattivato in emulsione iniettabile per tacchini

- Avian influenza A virus H6N2, Inactivated
- Avian influenza A virus H9N2, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 3, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 1, Inactivated
- Newcastle disease virus, Inactivated
- Haemorrhagic enteritis virus, Inactivated

### Product identification

**Lægemiddelnavn:**

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

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

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

---

**Dyreart:**

Kalkun

---

**Administrationsvej:**

Subkutan anvendelse

---

## Product details

### **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

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

---

### **Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, emulsion

---

### **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

#### **Subkutan anvendelse:**

- Kalkun**

- Meat and offal. 0 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI01CL01

---

### **Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Tjekkisk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Portugisisk](#)

[Slovensk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

---

### **Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

### **Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)

[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Italiensk](#)

Kun tilgængelig på [Italiensk](#)

Kun tilgængelig på [Italiensk](#)

Kun tilgængelig på [Italiensk](#)

---

## Additional information

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Kroatisk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [Italiensk](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Fatro S.p.A.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

9/03/2004

---

### **Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

MdS

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

9/03/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093427>