

## OLVAC A+G

Zugelassen

- Infectious bursal disease virus, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, Inactivated

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

OLVAC A+G

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Legehenne

Huhn, zur Zucht

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

7.50 log 10 50% embryo infective dose / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

8.50 log 10 50% embryo infective dose / 0.50 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**subkutane Anwendung:**

- 

**Legehenne**

- Eier. 0 Tag

- 

**Huhn, zur Zucht**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QI01AA09

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zuglassen in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

---

**Zusätzliche Informationen**

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Fatrol S.p.A.

---

**Zulassungsdatum:**

20/12/1988

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatrol S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/12/1988

---

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

**Dokumente**

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.