

OLVAC B+HG Vaccino inattivato contro la Pseudopeste aviare, la Bronchite infettiva aviare e la Corizza Infettiva aviare

Zugelassen

- Avibacterium paragallinarum, serotype C, strain Modesto, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, Serotype A, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

OLVAC B+HG Vaccino inattivato contro la Pseudopeste aviare, la Bronchite infettiva aviare e la Corizza Infettiva aviare

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Legehenne

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

9.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

9.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

7.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

50.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Legehennen

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AL

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

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:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

25/10/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/02/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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