

# OLVAC A+B Emulsione iniettabile per polli

Autorizado

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, strain NEV14, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, strain NEV24, Inactivated

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

OLVAC A+B Emulsione iniettabile per polli

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Gallinas ponedoras

Pollos reproductores

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

8.50 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 0.50 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

7.50 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 0.50 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

7.50 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 0.50 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

7.50 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 0.50 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

7.50 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 0.50 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía subcutánea:

- 

#### Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### Pollos reproductores

- Meat and offal. 0 Día

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AA13

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Fatro S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

28/02/1990

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

101816

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

31/12/2007

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.