

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

Volitatud

- 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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kalkun

Manustamisviis:

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Subkutaanne:

-

kalkun

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QI01CL01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Itaalia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Italian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Italian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Italian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Italian](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Fatro S.p.A.

Müügiloa kuupäev:

9/03/2004

Partii vabastamise tootmiskohad:

Fatro S.p.A.

Vastutav asutus:

Ministry Of Health

Müügiloa number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

9/03/2009

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.