

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

Myönnetty

- 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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kalkkuna

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:

Ihon alle:

-

Kalkkuna

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01CL01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Fatro S.p.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

9/03/2004

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Fatro S.p.A.

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health

Myyntilupanumero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

9/03/2009

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.