

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

Autorisé

- 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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Dinde

---

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

### **Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

#### **Dinde**

- Viande et abats. 0 day

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01CL01

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Italie

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Italian

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

### **Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Fatro S.p.A.

---

### **Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

9/03/2004

---

### **Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Fatro S.p.A.

---

### **Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

### **Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

### **Date de modification du statut de l'autorisation:**

9/03/2009

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.