

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

Autorisé

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H9N2 (avian), Inactivated
- Influenza A virus, subtype H6N2 (avian), Inactivated
- Pasteurella multocida, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 3, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 1, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PA-OLVAC+PM+I 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](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

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):

QI01CL

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:

7/03/2000

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

Fatro S.p.A.

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

102359

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/03/2010

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.