

PA-OLVAC+PM+I Vaccino

Údaraithe

inattivato in emulsione iniettabile per tacchini

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Avian influenza A virus H9N2, Inactivated
- Avian influenza A virus H6N2, Inactivated
- Pasteurella multocida, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 3, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 1, Inactivated

Product identification

Ainm an chógais:

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

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Eibleacht le haghaidh insteallta

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid fho-chraicneach:

- **Turkey**

- Meat and offal. 0 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QI01CL

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Italian](#)

Ar fáil ach amháin i [Italian](#)

Ar fáil ach amháin i [Italian](#)

Ar fáil ach amháin i [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

7/03/2000

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Fatro S.p.A.

Fatro S.p.A.

An t-údarás atá freagrach:

Ministry Of Health

Uimhir údaráithe:

102359

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

7/03/2010

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

Documents

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093374>