

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

Odobreno

- 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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

1733.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.50 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Supkutano:**

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01CL01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Fatro S.p.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

9/03/2004

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Fatro S.p.A.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health

Broj odobrenja:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Datum promjene statusa odobrenja:

9/03/2009

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.