

# PA-OLVAC

Heimilað

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 3, Inactivated

## Auðkenni lyfs

**Heiti lyfs:**

PA-OLVAC

---

**Virkt efni:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

**Marktegund:**

Kalkúni

Hænsn

---

**Leið stjórnáslu:**

Til notkunar undir húð

---

## Upplýsingar um lyf

**Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.00 billion colony forming units / 0.50 Dose

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, fleyti

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til notkunar undir húð:**

- 

**Kalkúni**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

**Hænsn**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QI01AV

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Ítalía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

---

**Markaðsleyfishafi:**

Fatro S.p.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

27/05/1991

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Fatro S.p.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Ministry Of Health

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

27/05/1991

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.