

Olvac A+B Emulsja do wstrzykiwań

Autorizzato

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Olvac A+B Emulsja do wstrzykiwań

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina)

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

316228000.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00

Dose infettiva embrionale al 50%

Disponibile solo in [English](#)

31622800.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00

Dose infettiva embrionale al 50%

Disponibile solo in [English](#)

94868300.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00

Dose infettiva embrionale al 50%

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile/per infusione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Pollo (gallina)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AA13

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/12/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

0953

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/12/1999

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

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.