

PA-OLVAC

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PA-OLVAC

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

polli

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 dose protettiva al 50% / 0.50 Dose

Disponibile solo in [English](#)

2.00 miliardi di unità formanti colonie / 0.50 Dose

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso sottocutaneo:**

-

tacchino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI01AV

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

FLACONE 250 ML

10 FLACONI DA 250 ML

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:

27/05/1991

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/05/1991

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti