

EDS-OLVAC

Autorizzato

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

EDS-OLVAC

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 dose protettiva al 50% / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

80.00 dose protettiva al 50% / 0.50 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno
 - uova. 0 giorno
-

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

QI01AA12

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

Confezione 10 flaconi in vetro da 250 ml

Flacone in vetro da 250 ml (500 dosi)

Confezione 10 flaconi in polipropilene da 250 ml

Flacone in polipropilene da 250 ml (500 dosi)

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:

26/05/1987

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:

31/12/2007

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti