

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

Igaliotas

- 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

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

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

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kalakutas

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

---

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

1733.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.50 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinė emulsija

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Leisti po oda:**

- 

#### **Kalakutas**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos**

#### **(ATCvet) kodas:**

QI01CL01

---

### **Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Registracijos statusas:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

---

**Registruotojas:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

9/03/2004

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Fatro S.p.A.

---

**Atsakinga institucija:**

Ministry Of Health

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

9/03/2009

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093427>