

OLVAC B+HG Vaccino inattivato contro la Pseudopeste aviare, la Bronchite infettiva aviare e la Corizza Infettiva aviare

Registruotas

- Avibacterium paragallinarum, serotype C, strain Modesto, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, Serotype A, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

OLVAC B+HG Vaccino inattivato contro la Pseudopeste aviare, la Bronchite infettiva aviare e la Corizza Infettiva aviare

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Višta dedeklė

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

9.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

9.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

7.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Višta dedeklė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AL

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

25/10/2001

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

19/02/2007

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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