

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

Registruotas

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H9N2 (avian), Inactivated
- Influenza A virus, subtype H6N2 (avian), Inactivated
- Pasteurella multocida, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 3, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 1, Inactivated

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

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

Kalakutas

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinė emulsija

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

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

- 

#### **Kalakutas**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

---

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

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

QI01CL

---

### **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:**

7/03/2000

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Fatro S.p.A.

Fatro S.p.A.

---

**Atsakinga institucija:**

Ministry Of Health

---

**Registracijos numeris:**

102359

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

7/03/2010

---

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

## Dokumentai

Combined File of all Documents

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