

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

Autorisert

- Avian influenza virus A, H6N2, Inactivated
- Avian influenza virus A, H9N2, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 3, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 1, Inactivated
- Newcastle disease virus, Inactivated
- Haemorrhagic enteritis virus, Inactivated

Product identification

Legemidlets navn:

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

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

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

kalkun

Administrering:

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.00 Milliard kolonidannende enheter / 0.50 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.00 Milliard kolonidannende enheter / 0.50 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

50.00 50% beskyttende dose / 0.50 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

1733.00 Enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 0.50 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan bruk:

- kalkun

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01CL01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

IT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Italian](#)

Tilgjengelig bare i Italian

Tilgjengelig bare i Italian

Tilgjengelig bare i Italian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i English Italian

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

9/03/2004

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

MdS

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

9/03/2009

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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