

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

Geautoriseerd

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

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Kalkoen

---

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

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

#### **Subcutaan gebruik:**

- Kalkoen**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01CL

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status toelating:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Italië

---

### **Package description:**

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Fatro S.p.A.

---

### **Marketing authorisation date:**

7/03/2000

---

### **Productielocaties partijvrijgifte:**

Fatro S.p.A.

Fatro S.p.A.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health

---

### **Toelatingsnummer:**

102359

---

### **Wijzigingsdatum status toelating:**

7/03/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093374>