

PA-OLVAC

Autorisert

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 3, Inactivated

Product identification

Legemidlets navn:

PA-OLVAC

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

kalkun

kylling

Administrering:

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

50.00 50% beskyttende dose / 0.50 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

2.00 Milliard kolonidannende enheter / 0.50 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan bruk:**

- **kalkun**
 - Slakt. 0 dag
- **kylling**
 - Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AV

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

IT

Pakningsvedlegg:

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:

27/05/1991

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:

27/05/1991

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/600000093532>