

Olvac A+B Emulsja do wstrzykiwań

Autorizado

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Olvac A+B Emulsja do wstrzykiwań

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

316228000.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00

dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões

Disponível apenas em inglês

31622800.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00

dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões

Disponível apenas em inglês

94868300.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00

dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável ou para perfusão

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Chicken (hen)

- All relevant tissues. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AA13

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

28/12/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

0953

Data da alteração do estado de autorização:

28/12/1999

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.