

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

Autorizat

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

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Curcă

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

1733.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 0.50 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare subcutanată:

. Curcă

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01CL01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

9/03/2004

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

MdS

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

9/03/2009

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

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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