

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

Autorizat

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H9N2 (avian), Inactivated
- Influenza A virus, subtype H6N2 (avian), Inactivated
- Pasteurella multocida, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 3, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 1, Inactivated

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Curcă

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
50.00 50% Protective Dose / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
1.00 billion colony forming units / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
1.00 billion colony forming units / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
1.00 billion colony forming units / 0.50 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Emulsie injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare subcutanată:**

- 

#### **Curcă**

- Carne și organe. 0 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01CL

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Fatro S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

7/03/2000

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fatro S.p.A.

Fatro S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

102359

---

**Data modificării statusului autorizației:**

7/03/2010

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.