

OLVAC A+B Emulsione iniettabile per polli

Autorizat

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, strain NEV14, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, strain NEV24, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OLVAC A+B Emulsione iniettabile per polli

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (găină ouătoare)

Găină (pentru reproducție)

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

8.50 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 0.50 Doză

Disponibile numai în Engleză

7.50 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 0.50 Doză

Disponibile numai în Engleză

7.50 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 0.50 Doză

Disponibile numai în Engleză

7.50 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 0.50 Doză

Disponibile numai în Engleză

7.50 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 0.50 Doză

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Găină (găină ouătoare)

- Carne și organe. 0 zi

-

Găină (pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AA13

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](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

28/02/1990

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

101816

Data modificării statusului autorizației:

31/12/2007

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

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