

# OLVAC B+HG Vaccino inattivato contro la Pseudopeste aviare, la Bronchite infettiva aviare e la Corizza Infettiva aviare

Ima  
dovoljenje  
za promet

- Avibacterium paragallinarum, serotype C, strain Modesto, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, Serotype A, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, Inactivated

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

OLVAC B+HG Vaccino inattivato contro la Pseudopeste aviare, la Bronchite infettiva aviare e la Corizza Infettiva aviare

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Pot uporabe:**

Subkutana uporaba

---

**Podatki o zdravilu****Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

9.00 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

9.00 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

7.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

---

**Farmaceutska oblika:**

Emulzija za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Subkutana uporaba:**

- 

**Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI01AL

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Fatro S.p.A.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

25/10/2001

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Fatro S.p.A.

---

**Pristojni organ:**

Ministry Of Health

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

19/02/2007

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.