

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

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (värphöns)

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
9.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
9.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
7.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Tamhöns (värphöns)

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AL

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)
Finns tillgänglig endast på [italienska](#)
Finns tillgänglig endast på [italienska](#)
Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Godkännandedatum:

25/10/2001

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/02/2007

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.