

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

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Kalkon

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 billion colony forming units / 0.50 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Kalkon

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01CL

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:

7/03/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

102359

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/03/2010

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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