

RP Vacc emulsion for injection for pigeons

Registrováno

- Pigeon paramyxovirus 1, strain 988M, Inactivated
- Pigeon rotavirus A, strain Ro/D, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

RP Vacc emulsion for injection for pigeons

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Holub

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

6.47 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

52.20 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.30 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční emulze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

•

Holub

- All relevant tissues. 0 day Zero days

Subkutánní podání:

•

Holub

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01EA

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Datum registrace:

30/11/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 128059

Datum změny stavu registrace:

19/01/2022

Referenční členský stát:

Slovensko

Číslo procedury:

SK/V/0110/001

Dotčený členský stát:

Belgie Česko Německo Maďarsko Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.