

RP Vacc emulsion for injection for pigeons

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

RP Vacc emulsion for injection for pigeons

RP Vacc Emulsja do wstrzykiwań

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Taube

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Taube

- Alle Zielgewebe. 0 Tag Zero days

subkutane Anwendung:

-

Taube

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QI01EA

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Zulassungsdatum:

30/12/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

3152

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/12/2021

Referenzmitgliedstaat:

Slowakei

Verfahrensnummer:

SK/V/0110/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Tschechische Republik Deutschland Ungarn Niederlande Polen
Portugal Rumaenien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.