

# Pharmavac PHA

Autorisiert

- Pigeon paramyxovirus 1, strain 988M, Inactivated
- Pigeon herpesvirus, strain V298/70, Inactivated
- Fowl aviadenovirus 8, strain M2/E, Inactivated

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

PHARMAVAC PHA emulsion for injection for pigeons

Pharmavac PHA

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Taube

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

6.90 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

---

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**subkutane Anwendung:**

•

**Taube**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag Zero days

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01EA

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Deutschland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Marketing authorisation date:**

15/10/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

PEI.V.11963.01.1

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/10/2018

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Slowakei

---

**Verfahrensnummer:**

SK/V/0108/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Tschechische Republik Deutschland Ungarn Niederlande Polen

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027083>