

RP Vacc Emulsion zur Herstellung einer Emulsion zur Injection

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

RP Vacc vakcina A.U.V.

RP Vacc Emulsie voor emulsie voor injectie

RP Vacc Emulsion pour émulsion injectable

RP Vacc Emulsion zur Herstellung einer Emulsion zur Injection

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Taube

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

• **Taube**

- Alle Zielgewebe. 0 day Zero days

subkutane Anwendung:

• **Taube**

- Alle Zielgewebe. 0 day

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

QI01EA

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

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:

17/12/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V593671

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/12/2021

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

Documents

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 23/03/2022

Herunterladen

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027203>