

RP Vacc

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

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

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [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:

6/12/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.12101.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/12/2021

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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/600000027205>