

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

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01EA

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

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:

30/11/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 128059

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/01/2022

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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