

# PHARMAVAC COLUMBI 2 injekčná emulzia pre holuby

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Pigeon herpesvirus, strain V298/70, Inactivated

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

PHARMAVAC COLUMBI 2 injekčná emulzia pre holuby

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Taube

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 0.30 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**subkutane Anwendung:**

•

**Taube**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag zero days

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Taube**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag zero days

---

**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:**

Slowakei

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

---

## 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:**

17/11/1999

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

97/120/99-S

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/11/1999

---

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