

## chevivac PMV

Zugelassen

- Pigeon paramyxovirus 1, strain 988M-ca, Inactivated

### Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

chevivac PMV

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Taube

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

### Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

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

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**subkutane Anwendung:**

- 

## **Taube**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QI01EA01

---

### **Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Deutschland

---

### **Packungsbeschreibung:**

(ID5): Kunststoffschachtel mit 2 Flaschen (Glas) mit je 50 ID (100 ID)

(ID4): 1 Faltschachtel mit 1 Flasche (Glas) mit 21 Milliliter (21.0 Milliliter, 70 ID)

(ID3): 1 Faltschachtel mit 1 Flasche (Glas) mit 30 Milliliter (30.0 Milliliter, 100 ID)

(ID2): 1 Faltschachtel mit 1 Flasche (Glas) mit 15 Milliliter (15.0 Milliliter, 50 ID)

(ID1): 1 Faltschachtel mit 1 Flasche (Glas) mit 9 Milliliter (9.0 Milliliter, 30 ID)

(ID6): Kunststoffschachtel mit 3 Flaschen (Glas) mit je 70 ID (210 ID)

---

## **Zusätzliche Informationen**

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

4/10/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

PEI.V.11653.01.1

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/04/2017

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels