

RP Vacc vakcina A.U.V.

Autorizado

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

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Palomas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

6.47 log₂ Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 0.30 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

52.20 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 0.30 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****. Palomas**

- All relevant tissues. 0 Día
Zero days

Vía subcutánea:**. Palomas**

- All relevant tissues. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01EA

Régimen jurídico de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bélgica

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

17/12/2021

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V593671

Fecha del cambio de estado de la autorización:

17/12/2021

Estado miembro de referencia:

Eslovaquia

Número de procedimiento:

SK/V/0110/001

Estados miembros afectados:

Bélgica República Checa Alemania Hungría Países Bajos Polonia Portugal

Rumania; Rumanía

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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