

COLUMBA

Autorizado

- Pigeon paramyxovirus 1, strain 988M, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

COLUMBA

Columba vakcina A.U.V.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Palomas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

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

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Palomas

- All relevant tissues. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01EA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

25/09/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

2232/X/07 MgSzH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/09/2007

Estado miembro de referencia:

Eslovaquia

Número de procedimiento:

SK/V/0104/001

Estados miembros afectados:

Bélgica República Checa Hungría Países Bajos Polonia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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