

File downloaded on 2026-04-17

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000091722>

## chevivac PMV

Autorizado

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

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

chevivac PMV

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Palomas

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

5.80 log<sub>2</sub> Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 0.30 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía subcutánea:**

- 

## **Palomas**

- Meat and offal. 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:**

Alemania

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## 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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/10/2012

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Número de autorización:**

PEI.V.11653.01.1

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/04/2017

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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