

File downloaded on 2026-06-28

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 log₂ 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

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.