

# RP Vacc emulsion for injection for pigeons

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

RP Vacc emulsion for injection for pigeons

RP Vacc Emulsja do wstrzykiwań

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Pigeon

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

6.47 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

52.20 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.30 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Pigeon**

- Tous les tissus éligibles. 0 day  
Zero days

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Pigeon**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01EA

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

30/12/2021

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

3152

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/12/2021

---

**État membre de référence:**

Slovaquie

---

**Numéro de procédure:**

SK/V/0110/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Tchéquie Allemagne Hongrie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.