

PHARMAVAC PHA emulsion for injection for pigeons

Autorisé

- Pigeon paramyxovirus 1, strain 988M, Inactivated
- Pigeon herpesvirus, strain V298/70, Inactivated
- Fowl aviadenovirus 8, strain M2/E, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PHARMAVAC PHA emulsion for injection for pigeons

Pharmavac PHA

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Pigeon

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Pigeon

- Tous les tissus éligibles. 0 day Zero days

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

QI01EA

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

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:

15/10/2018

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

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

PEI.V.11963.01.1

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/10/2018

État membre de référence:

Slovaquie

Numéro de procédure:

SK/V/0108/001

États membres concernés:

Belgique Tchéquie Allemagne Hongrie Pays-Bas Pologne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027083>