

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 injekčná emulzia pre holuby

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:

Slovaquie

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:

24/11/2021

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

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/030/DC/21-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/11/2021

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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