

File downloaded on 2026-06-14

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

## chevivac PMV

Odobreno

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

### Identifikacija proizvoda

**Naziv lijeka:**

chevivac PMV

**Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

**Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

**Put aplikacije:**

Supkutano

### Pojedinosti o proizvodu

**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)

5.80 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 mililitar

**Farmaceutski oblik:**

emulzija za injekciju

**Karencija prema putu aplikacije:****Supkutano:**

- 

**Pigeon**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QI01EA01

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

4/10/2012

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Nadležno tijelo:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Broj odobrenja:**

PEI.V.11653.01.1

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

27/04/2017

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.