

RP Vacc vakcina A.U.V.

Viðurkennt

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

Product identification

Heiti lyfs:

RP Vacc vakcina A.U.V.

RP Vacc injekčná emulzia pre holuby

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Dúfa

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

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

Aðeins í boði í [English](#)

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

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í vöðva:

• **Dúfa**

- All relevant tissues. 0 dagar
Zero days

Til notkunar undir húð:

• **Dúfa**

- All relevant tissues. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QI01EA

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Slóvakía

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

24/11/2021

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

97/030/DC/21-S

Dagsetning leyfisbreytingar:

24/11/2021

Umsjónarland (RMS):

Slóvakía

Númer verkferlis:

SK/V/0110/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Tékkland Þýskaland Ungverjaland Holland Pólland Portúgal Rúmenía

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027202>