

PHARMAVAC PHA emulsion for injection for pigeons

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

PHARMAVAC PHA emulsion for injection for pigeons

Pharmavac PHA

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

colombo

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

6.90 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.30 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

38.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.30 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

24.70 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.30 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

-

colombo

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
Zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01EA

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

15/10/2018

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

PEI.V.11963.01.1

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/10/2018

Stato membro di riferimento:

Slovacchia

Numero di procedura:

SK/V/0108/001

Stati membri interessati:

Belgio Repubblica Ceca Germania Ungheria Paesi Bassi Polonia

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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