

RP Vacc emulsion for injection for pigeons

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

RP Vacc emulsion for injection for pigeons

RP Vacc injekčná emulzia pre holuby

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

colombo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

colombo

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
Zero days

Uso sottocutaneo:

-

colombo

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

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

QI01EA

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/11/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/030/DC/21-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/11/2021

Stato membro di riferimento:

Slovacchia

Numero di procedura:

SK/V/0110/001

Stati membri interessati:

Belgio Repubblica Ceca Germania Ungheria Paesi Bassi Polonia Portogallo
Romania

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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