

# 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 log<sub>2</sub> 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](http://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.