

# 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 emulsie voor injectie voor duiven

### 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:**

Paesi Bassi

---

**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:**

30/11/2021

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 128059

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

19/01/2022

---

**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.