

RP Vacc Emulsie voor emulsie voor injectie

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

RP Vacc vakcina A.U.V.

RP Vacc Emulsie voor emulsie voor injectie

RP Vacc Emulsion pour émulsion injectable

RP Vacc Emulsion zur Herstellung einer Emulsion zur Injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Duif

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

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

Alleen beschikbaar in [English](#)

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

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

• **Duif**

- All relevant tissues. 0 day
Zero days

Subcutaan gebruik:

• **Duif**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01EA

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

17/12/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V593671

Wijzigingsdatum status toelating:

17/12/2021

Rapporterende lidstaat:

Slowakije

Procedurenummer:

SK/V/0110/001

Betrokken lidstaten:

België Tsjechië Duitsland Hongarije Nederland Polen Portugal Roemenië

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

Documents

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 23/03/2022

[Downloaden](#)

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 23/03/2022

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027203>