

PHARMAVAC PHA emulsion for injection for pigeons

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

PHARMAVAC PHA emulsion for injection for pigeons

Pharmavac PHA Emulsie voor injectie

Pharmavac PHA Emulsion injectable

Pharmavac PHA Emulsion zur Injektion

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

6.90 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 0.30 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

38.10 unidade de ensaio imunoenzimático / 0.30 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

24.70 unidade de ensaio imunoenzimático / 0.30 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Pigeon

- All relevant tissues. 0 dia
Zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01EA

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

23/01/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V538355

Data de alteração do estado de autorização:

23/01/2019

Estado-Membro de referência:

Eslováquia

Número de procedimento:

SK/V/0108/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica República Checa Alemanha Hungria Países Baixos Polónia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027094>