

RP Vacc vakcina A.U.V.

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

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

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

52.20 unidade de ensaio imunoenzimático / 0.30 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

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

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• Pigeon

- All relevant tissues. 0 dia
Zero days

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01EA

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em English

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em English Italian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

17/12/2021

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V593671

Data de alteração do estado de autorização:

17/12/2021

Estado-Membro de referência:

Eslováquia

Número de procedimento:

SK/V/0110/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica República Checa Alemanha Hungria Países Baixos Polónia Portugal
Roménia

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

Documents

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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

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