

# PHARMAVAC COLUMBI 2 injekčná emulzia pre holuby

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Pigeon herpesvirus, strain V298/70, Inactivated

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

PHARMAVAC COLUMBI 2 injekčná emulzia pre holuby

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via subcutânea

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

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

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) de neutralização viral em base logarítmica 2 / 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

**Via intramuscular:**

•

**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:**

Eslováquia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

17/11/1999

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

97/120/99-S

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

17/11/1999

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.