

# PHARMAVAC PHA emulsion for injection for pigeons

Oprávněný

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

## Product identification

### Názov lieku:

PHARMAVAC PHA emulsion for injection for pigeons

Pharmavac PHA Emulsie voor injectie

Pharmavac PHA Emulsion injectable

Pharmavac PHA Emulsion zur Injektion

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

---

### Lieková forma:

Injekčná emulzia

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Subkutánne použitie:

- 

#### Pigeon

- All relevant tissues. 0 day  
Zero days

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01EA

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Belgicko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Marketing authorisation date:**

23/01/2019

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Zodpovedný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Číslo registrácie:**

BE-V538355

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

23/01/2019

---

**Referenčný členský štát:**

Slovensko

---

**Číslo postupu:**

SK/V/0108/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Česko Nemecko Maďarsko Holandsko Poľsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

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