

RP Vacc vakcina A.U.V.

Oprávněný

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

Product identification

Názov lieku:

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 Injektion

Účinná látka:

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:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

• **Pigeon**

- All relevant tissues. 0 day
Zero days

Subkutánne použitie:

• **Pigeon**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01EA

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [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:

17/12/2021

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V593671

Dátum zmeny stavu registrácie:

17/12/2021

Referenčný členský štát:

Slovensko

Číslo postupu:

SK/V/0110/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Česko Nemecko Maďarsko Holandsko Poľsko Portugalsko

Rumunsko

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

Documents

Písomná informácia pre používateľa

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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Combined File of all Documents

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

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