

Nobilis Paramyxo P201

Autorisiert

- Pigeon paramyxovirus 1, strain P201, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

Nobilis Paramyxo P201 Emulsion for injection

Nobilis Paramyxo P201

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Taube

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

6.80 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.25 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

-

Taube

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01EA01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

28/03/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

243a/97

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/01/2010

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0219/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Dänemark Frankreich Griechenland Italien Litauen Luxemburg
Niederlande Portugal Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 10/02/2022

[Herunterladen](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061502>