

Nobilis Paramyxo P201 Emulsion for injection

Autorizado

- Pigeon paramyxovirus 1, strain P201, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobilis Paramyxo P201 Emulsion for injection

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Palomas

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

6.80 log₂ Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 0.25 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Palomas

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QI01EA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:Autorizado

Autorizado en:Dinamarca

Disponible en:Dinamarca

Descripción del formato:Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

4/12/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

34061

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/12/2002

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0219/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Dinamarca Francia Grecia Italia Lituania Luxemburgo Países Bajos
Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.