

Nobilis Paramyxo P201 Emulsion injectable

Autorisé

- Pigeon paramyxovirus 1, strain P201, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobilis Paramyxo P201 Emulsion for injection
Nobilis Paramyxo P201 Emulsie voor injectie
Nobilis Paramyxo P201 Emulsion injectable
Nobilis Paramyxo P201 Emulsion zur Injektion

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Pigeon

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
6.80 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.25 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie sous-cutanée:**

-

Pigeon

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01EA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/10/2003

Site(s) de libération des lots du produit fini:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V255744

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/10/2003

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0219/001

États membres concernés:

Belgique Danemark France Grèce Italie Lituanie Luxembourg Pays-Bas
Portugal Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 11/10/2024

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 11/10/2024

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 11/10/2024

[Télécharger](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000982920>