

Nobilis Influenza H5N2 (--) - Emulsion for injection

Autorizado

- Influenza A virus, subtype H5N2, strain A/duck/Potsdam/1402/86, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobilis Influenza H5N2 (--) - Emulsion for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation_strength: $\geq 6.0 \log 2$ Reference: Monograph Index: 0

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Chicken

- Not applicable. 0 dia
zero days

Via subcutânea:

-

Chicken

- Not applicable. 0 dia
zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AA23

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Espanha , França , Irlanda , Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

1/09/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

1/09/2006

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 11/07/2023

Descargar

ema-puar-nobilis-influenza-h5n2-v-118-par-en.pdf