

Nobilis Paramyxo P201 Emulsion for injection

Autorizado

- Pigeon paramyxovirus 1, strain P201, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobilis Paramyxo P201 Emulsion for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

6.80 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 0.25
mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

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

-

Pigeon

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01EA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Deutschland GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

28/03/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

243a/97

Data da alteração do estado de autorização:

18/01/2010

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0219/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Dinamarca França Grécia Itália Lituânia Luxemburgo Países Baixos
Portugal Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.