

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

Nobilis Paramyxo P201 Emulsie voor injectie

Nobilis Paramyxo P201 Emulsion injectable

Nobilis Paramyxo P201 Emulsion zur Injektion

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:

Bélgica

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 International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

6/10/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V255744

Data da alteração do estado de autorização:

6/10/2003

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

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.