

# 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](http://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.