

Nobilis Paramyxo P201 Emulsion for injection

Oprávněný

- Pigeon paramyxovirus 1, strain P201, Inactivated

Product identification

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
2.77 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.25 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

• **Pigeon**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01EA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

6/10/2003

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zodpovedný orgán:

FAMHP

Číslo registrácie:

BE-V255744

Dátum zmeny stavu registrácie:

6/10/2003

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0219/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Dánsko Estónsko Francúzsko Grécko Taliansko Litva Luxembursko
Holandsko Portugalsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

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