

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000085020>

Nobilis Diluent Oculo-nasaal Oplosmiddel voor parenteraal gebruik

Разрешен

- Water for injection

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobilis Diluent Oculo-nasaal Oplosmiddel voor parenteraal gebruik

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

птици

Начин на приложение:

Пътят на въвеждане не е дефиниран

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
990.59 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтворител за парентерално приложение

Карентен срок по начин на приложение:

Пътят на въвеждане не е дефиниран:

•

птици

- Meat and offal. no withdrawal period

Read the instructions of the added vaccin

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QV07AB

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Португалски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

11/09/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V571013

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/10/2023

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.