

NOBILIS DILUENT FD

Neregistrováno

- Water for injection

Identifikace přípravku

Název léčiva:

NOBILIS DILUENT FD

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Kachna

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Kuře

- Maso. 0 day

- Vejce. 0 day

-

Kachna

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):QV07AB

Právní status výdeje:Na předpis

Stav registrace:Surrendered

Registrováno v:Francie

Popis balení:Dostupné pouze v [French](#)Dostupné pouze v [French](#)Dostupné pouze v [French](#)Dostupné pouze v [French](#)Dostupné pouze v [French](#)Dostupné pouze v [French](#)Dostupné pouze v [French](#)Dostupné pouze v [French](#)Dostupné pouze v [French](#)Dostupné pouze v [French](#)Dostupné pouze v [French](#)Dostupné pouze v [French](#)Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet

Datum registrace:

28/06/1995

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/2276669 4/1995

Datum změny stavu registrace:

21/03/2025

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.