

# NOBILIS DILUENT CA

Nicht autorisiert

- Water for injection

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

NOBILIS DILUENT CA

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### Zieltierarten:

Truthuhn

Verfügbar nur in [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Huhn, zur Zucht

Huhn, zur Fleischproduktion

Legehenne

---

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Truthuhn**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

- 

**Chicken (one day-old chick)**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

- 

**Huhn, zur Zucht**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

- 

**Huhn, zur Fleischproduktion**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

- 

**Legehenne**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QV07AB

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch  
Verfügbar nur in französisch  
Verfügbar nur in französisch  
Verfügbar nur in französisch  
Verfügbar nur in französisch  
Verfügbar nur in französisch  
Verfügbar nur in französisch  
Verfügbar nur in französisch  
Verfügbar nur in französisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Intervet

---

### **Zulassungsdatum:**

28/06/1995

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

### **Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

FR/V/2331879 5/1995

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/03/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.