

NOBILIS DILUENT FD

No autorizado

- Water for injection

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NOBILIS DILUENT FD

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Patos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Mililitro(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día

- Eggs. 0 Día

-

Patos

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QV07AB

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:Anulado

Autorizado en:Francia

Descripción del formato:Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet

Fecha de autorización de comercialización:

28/06/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/2276669 4/1995

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/03/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.