

Nobilis Diluent Oculo-nasaal Oplosmiddel voor parenteraal gebruik

Toegelaten

- Water for injection

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nobilis Diluent Oculo-nasaal Oplosmiddel voor parenteraal gebruik

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

Toedieningsweg:

Toedieningsweg niet van toepassing

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
990.59 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplosmiddel voor parenteraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Toedieningsweg niet van toepassing:

-

Birds

- Meat and offal. no withdrawal period

Read the instructions of the added vaccin

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QV07AB

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Portugees](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

11/09/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V571013

Datum toelatingswijziging:

2/10/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

Downloaden

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 28/11/2025

Downloaden