

File downloaded on 2026-04-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000078287>

Nobilis Diluent CA

Niedopuszczony do obrotu

- WATER FOR INJECTIONS

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nobilis Diluent CA

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Droga podania nie dotyczy

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Rozpuszczalnik do sporządzania leków parenteralnych

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Droga podania nie dotyczy:

•

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QV07AB

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [estoński](#)

Dostępne wyłącznie w [estoński](#)

Dostępne wyłącznie w [estoński](#)

Dostępne wyłącznie w [estoński](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

11/06/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

RAVIMIAMET

Numer pozwolenia:

1265

Data zmiany statusu pozwolenia:

22/06/2022

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.