

# Nobilis Diluent Oculo-nasaal Oplosmiddel voor parenteraal gebruik

Dopuszczony

- Water for injection

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Nobilis Diluent Oculo-nasaal Oplosmiddel voor parenteraal gebruik

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

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

### **Droga podania:**

Droga podania nie dotyczy

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

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

### **Postać farmaceutyczna:**

Rozpuszczalnik do sporządzania leków parenteralnych

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Droga podania nie dotyczy:**

- 

**Birds**

- Meat and offal. no withdrawal period

Read the instructions of the added vaccin

---

**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:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

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

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

## 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](#) [portugalski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Intervet International B.V.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

11/09/2020

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Intervet International B.V.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numer pozwolenia:**

BE-V571013

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

2/10/2023

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

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

Charakterystyka produktu leczniczego

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

oznakowanie opakowań

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