

Nobilis Diluent Oculo-nasaal Oplosmiddel voor parenteraal gebruik

Autorizado

- Water for injection

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobilis Diluent Oculo-nasaal Oplosmiddel voor parenteraal gebruik

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [sueco](#) [islandês](#)

Via de administração:

Via de administração não especificada

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
990.59 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solvente/veículo para uso parentérico

Intervalo de segurança por via de administração:

Via de administração não especificada:

-

Birds

- Meat and offal. no withdrawal period

Read the instructions of the added vaccin

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QV07AB

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido de AIM completo (Artigo 8(3) da Diretiva n.º 2001/83/CE)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

11/09/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V571013

Data da alteração do estado de autorização:

2/10/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.