

# Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

Ikke  
autoriseret

- Mycoplasma synoviae, strain MS1, Live

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Høns

Kylling avl/æglæg

---

**Administrationsvej:**

Okular anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 million colony forming units / 1.00 Dose

---

**Lægemiddelform:**

Lyofilisat til okulonasal suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Okulonasal anvendelse:**

•

**Høns**

- Egg. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

**Kylling avl/æglæg**

- Egg. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI01AE03

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#)  
[Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

11/03/2014

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

LT/2/14/2210/001-006

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

25/02/2019

---

### **Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Procedurenummer:**

DE/V/0260/001

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

RV2210.pdf