

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular nasal suspension for chickens

Ikke
autoriseret

- Mycoplasma synoviae, strain MS1, Live

Product identification

Lægemidlets navn:

Nobilis MS Live, liofilizado para suspensão para galinhas

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular nasal suspension for chickens

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Høns

Kylling avl/æglæg

Administrationsvej:

Okular nasal anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 million colony forming units / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat til okulonasal suspension

Withdrawal period by route of administration:

Okulonasal anvendelse:

• **Høns**

- Egg. 0 day
- Meat and offal. 0 day

• **Kylling avl/æglæg**

- Egg. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AE03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Revoked

Authorised in:

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

4/02/2014

Produktionssteder for batchfrigivelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighed:

Directorate General For Food And Veterinary

Markedsføringstilladelsesnummer:

871/01/14DIVPT

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/01/2023

Referencemedlemsstat:

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

Procedurenummer:

DE/V/0260/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062027>