

# Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

Nicht  
autorisiert

- Mycoplasma synoviae, strain MS1, Live

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Huhn

Huhn, zur Zucht

---

**Art der Anwendung:**

okulonasale Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 million colony forming units / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**okulonasale Anwendung:**

•

**Huhn**

- Egg. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Huhn, zur Zucht**

- Egg. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01AE03

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Bulgarien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

6/02/2014

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-2167

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

3/09/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0260/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.