

Nobilis Mycoplasma S, Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung für Hühner

Nicht
autorisiert

- Mycoplasma synoviae, strain MS1, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis Mycoplasma S, Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung für Hühner

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Belgien

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:

27/06/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V459671

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/10/2023

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0260/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/03/2022

[Herunterladen](#)