

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

Nicht
autorisiert

- Mycoplasma synoviae, strain MS1, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

Nobilis MS Live, Lyofilizát pro okulonazální suspenzi

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Huhn, zur Zucht

Art der Anwendung:

okulonasale Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 million colony forming units / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung

Withdrawal period by route of administration:

okulonasale Anwendung:

• **Huhn**

- Egg. 0 day
- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Huhn, zur Zucht**

- Egg. 0 day
 - Fleisch und Innereien. 0 day
-

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

QI01AE03

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Authorised in:

Tschechische Republik

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

7/03/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Zulassungsnummer:

97/009/14-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/11/2023

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0260/001

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062004>