

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, lyophilisate for ocular suspension for chickens

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Huhn, zur Zucht

Art der Anwendung:

okular 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:

Irland

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 (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

4/04/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10996/269/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/09/2023

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062005>