

MS-H Vaccine (--)- Oculonasal suspension

Autorizado

- Mycoplasma synoviae, strain MS-H, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MS-H Vaccine (--)- Oculonasal suspension

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía oculonasal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:10^{5.7} - 10^{7.0} CCU Reference:N/A Index:0

Forma farmacéutica:

Suspensión oculonasal

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oculonasal:

-

Pollos

- Not applicable. 0 Día
Zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AE03

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmsure Veterinary Products Europe Ltd

Fecha de autorización de comercialización:

14/06/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratoire LCV

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/06/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 14/03/2025

[Descargar](#)

ema-puar-ms-h-vaccine-v-161-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004161>