

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

No
autorizado

- Mycoplasma synoviae, strain MS1, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Pollos reproductores

Vía de administración:

Vía ocular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Millón de unidades formadoras de colonia / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oculonasal:

•

Pollos

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Pollos reproductores

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

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

QI01AE03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

6/02/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2167

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/09/2023

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0260/001

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.