

# Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular nasal suspension for chickens

Ei  
myönnetty

- Mycoplasma synoviae, strain MS1, Live

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular nasal suspension for chickens

---

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Kohde-eläinlajit:**

Kana

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

---

**Antoreitti:**

Silmiin ja sieraimiin

---

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 million colony forming units / 1.00 Dose

---

**Lääkemuoto:**

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten, silmiin ja sieraimiin

---

**Varoaika antoreiteittäin:**

**Silmiin ja sieraimiin:**

•

**Kana**

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)**

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QI01AE03

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys vaaditaan lukuun ottamatta tiettyjä pakkauskokoja

---

**Myyntiluvan tila:**

Peruutettu

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Intervet International B.V.

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

11/03/2014

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Intervet International B.V.

---

**Vastaava viranomainen:**

State Food And Veterinary Service

---

**Myyntilupanumero:**

LT/2/14/2210/001-006

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

25/02/2019

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinumero:**

DE/V/0260/001

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

RV2210.pdf