

# Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

Non  
autorizzato

- Mycoplasma synoviae, strain MS1, Live

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

polli

Pollo (pollo da riproduzione)

---

### **Via di somministrazione:**

Per uso oculonasale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 million colony forming units / 1.00 Dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per sospensione oculonasale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Per uso oculonasale:**

•

**polli**

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Pollo (pollo da riproduzione)**

- uova. 0 giorno
  - carni e frattaglie. 0 giorno
- 

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AE03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Lettonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/02/2014

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

V/DCP/14/0005

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

28/08/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0260/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.