

File downloaded on 2026-04-18

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

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

Neregistruotas

- Mycoplasma synoviae, strain MS1, Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Veislinis viščiukas

Naudojimo būdas:

Lašinti į paukščio akis ar šnerves

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 million colony forming units / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Liofilizatas akių ir nosies suspensijai

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:
Lašinti į paukščio akis ar šnerves:**

•

Naminė višta

- Kiaušinis. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Veislinis viščiukas

- Kiaušinis. 0 d.
 - Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
-

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QI01AE03

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet (Ireland) Limited

Rinkodaros leidimo data:

4/04/2014

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Health Products Regulatory Authority

Registracijos numeris:

VPA10996/269/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/09/2023

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

DE/V/0260/001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.