

File downloaded on 2026-05-07

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lv/600000062020>

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

Nav
atļautas

- Mycoplasma synoviae, strain MS1, Live

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cālis

Cālis (vaislas cālis)

Lietošanas veids:

okulonazālai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miljons koloniju veidojošās vienības / 1.00 Deva

Farmaceutiskā forma:

Liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
okulonazālai lietošanai:**

•

Cālis

- Ola. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Cālis (vaislas cālis)

- Ola. 0 diena
 - Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
-

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI01AE03

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums imunoloģiskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(d) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet International B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

27/06/2014

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet International B.V.

Atbildīgā iestāde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Atļaujas numurs:

BE-V459671

Atļaujas statusa maiņas datums:

27/10/2023

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

DE/V/0260/001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.