

File downloaded on 2026-07-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/nl/600000061999>

Nobilis MS Live, lyofilisaat voor oculonasale suspensie voor kippen

Niet
gemachtigd

- Mycoplasma synoviae, strain MS1, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nobilis MS Live, lyofilisaat voor oculonasale suspensie voor kippen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip
Fokkippen

Toedieningsweg:

Oculonasaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
100.00 million colony forming units / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Oculonasaal gebruik:

•

Kip

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

Fokkippen

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AE03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

16/09/2014

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 113405

Datum toelatingswijziging:

27/10/2023

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0260/001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents