

File downloaded on 2026-05-04

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000062025>

# Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

Niedopuszczony do  
obrotu

- *Mycoplasma synoviae*, strain MS1, Live

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Na oczy i nozdrza

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
100.00 million colony forming units / 1.00 Dose

---

### Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sprządzania zawiesiny na oczy i nozdrza

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Na oczy i nozdrza:

- 

#### Chicken

- Egg. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- 

#### Chicken (for reproduction)

- Egg. 0 day
  - Meat and offal. 0 day
- 

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AE03

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Surrendered

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)  
[islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Intervet International B.V.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

18/01/2015

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Intervet International B.V.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

National Organization For Medicines

---

### **Numer pozwolenia:**

63992/07-07-2021/K-0202001

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

6/07/2021

---

### **Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#)  
[niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Numer procedury:**

DE/V/0260/001

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.