

File downloaded on 2026-05-03

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000062033>

# Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

Neautorizat

- Mycoplasma synoviae, strain MS1, Live

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină

Găină (pentru reproducție)

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 million colony forming units / 1.00 Doză

### Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie oculonazală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

•

**Găină**

- Ou. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

**Găină (pentru reproducție)**

- Ou. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AE03

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Data autorizației de comercializare:**

27/02/2014

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

835427

---

**Data modificării statusului autorizației:**

23/04/2024

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

DE/V/0260/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.