

# Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

Neoprávnený

- *Mycoplasma synoviae*, strain MS1, Live

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Okulonazálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
100.00 million colony forming units / 1.00 Dose

---

### Lieková forma:

Lyofilizát na okulonazálnu suspenziu

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Okulonazálne použitie:

- 

#### Chicken

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

- 

#### Chicken (for reproduction)

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

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AE03

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Surrendered

---

### Registrovaný v/vo:

Francúzsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

27/02/2014

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### **Zodpovedný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Číslo registrácie:**

FR/V/8527893 6/2014

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

24/04/2024

---

### **Referenčný členský štát:**

Nemecko

---

### **Číslo postupu:**

DE/V/0260/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.