

File downloaded on 2026-06-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000062029>

Nobilis MS Live, lyophilisate for ocular suspension for chickens

- Mycoplasma synoviae, strain MS1, Live

Neoprávnený

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

### Informácie o produkte

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Ostatné jazyky (2)

Francúzsky (PDF)

Publikované na: 7/04/2022

Stiahnuť

English (PDF)

Publikované na: 28/01/2022

Stiahnuť