

File downloaded on 2026-06-17

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000097479>

# Nobilis MG 6/85 liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai vistām

Неразрешен

- Mycoplasma gallisepticum, strain MG 6/85, Live

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Nobilis MG 6/85 liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai vistām

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка

### Начин на приложение:

Прилагане чрез небулизирание

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
316228000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

### Фармацевтична форма:

Леофилизат за очно-назална суспензия

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI01AE03

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в [Латвийски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

8/10/1998

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Food And Veterinary Service

---

**Номер на разрешението за търговия:**

V/NRP/98/0881

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

28/08/2023

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.