

File downloaded on 2026-04-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/cs/600000083162>

NOBILIS MG 6/85

Registrováno

- Mycoplasma gallisepticum, strain MG 6/85, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

NOBILIS MG 6/85

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře (kuřice, budoucí nosnice)

Cesta podání:

Podání rozprašováním

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

316228000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Léková forma:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Maltese](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání rozprašováním:

•

Kuře (kuřice, budoucí nosnice)

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AE03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Řecko

Dostupné v:

Řecko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet Hellas M.A.E.

Datum registrace:

13/05/2002

Výrobní místa s propouštěním šarží:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Příslušný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

55239/24-08-2007/K-0143201

Datum změny stavu registrace:

23/08/2007

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo procedury:

ES/V/0101/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Francie Německo Řecko Itálie Nizozemsko Portugalsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.