

Nobilis MG 6/85

Autorisiert

- Mycoplasma gallisepticum, strain MG 6/85, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

Nobilis MG 6/85
NOBILIS MG 6/85

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Vernebeln

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
316228000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Withdrawal period by route of administration:

zum Vernebeln:

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AE03

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

5/04/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.02533.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/04/2007

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0101/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Frankreich Deutschland Griechenland Italien Niederlande Portugal

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083149>