

File downloaded on 2026-04-28

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

NOBILIS MG 6/85

Zugelassen

- Mycoplasma gallisepticum, strain MG 6/85, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

NOBILIS MG 6/85

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

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 [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Hellas M.A.E.

Zulassungsdatum:

13/05/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

55239/24-08-2007/K-0143201

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/08/2007

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0101/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Frankreich Deutschland Griechenland Italien Niederlande Portugal

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.