

NOBILIS MG 6/85 LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL PARA POLLOS

Autorizado

- Mycoplasma gallisepticum, strain MG 6/85, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NOBILIS MG 6/85 LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL PARA POLLOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollitas futuras ponedoras

Vía de administración:

Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

316228000.00 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión

Tiempo de espera por vía de administración:

Nebulización:

-

Pollitas futuras ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AE03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 500 dosis

Caja con 1 vial de 1000 dosis

Caja con 1 vial de 2000 dosis

Caja con 10 viales de 500 dosis

Caja con 10 viales de 1000 dosis

Caja con 10 viales de 2000 dosis

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

10/05/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1392 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/05/2001

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0101/001

Estados miembros afectados:

Austria Francia Alemania Grecia Italia Países Bajos Portugal

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.