

# Nobilis MG 6/85

Autorizado

- Mycoplasma gallisepticum, strain MG 6/85, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Nobilis MG 6/85

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Gallinas

**Vía de administración:**

Nebulización

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

6.90 log<sub>10</sub> Unidad(es) formadora(s) de colonias / 0.03 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Nebulización:**

•

## **Gallinas**

- 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:**

Rumania; Rumanía

---

### **Disponible en:**

Rumania; Rumanía

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet Romania S.R.L.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

26/08/2002

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

140091

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/10/2023

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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