

File downloaded on 2026-04-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000090397>

Nobilis MG 6/85, suspensiooni lüofilisaat kanadele

Nije
odobreno

- Mycoplasma gallisepticum, strain MG 6/85, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Nobilis MG 6/85, suspensiooni lüofilisaat kanadele

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Nebulizacijom

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
316228000.00 Colony forming unit / 1.00 doza

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za suspenziju

Karencija prema putu aplikacije:**Nebulizacijom:**

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AE03

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [estonski](#)

Dostupan samo u [estonski](#)

Dostupan samo u [estonski](#)

Dostupan samo u [estonski](#)

Dostupan samo u [estonski](#)

Dostupan samo u [estonski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

5/02/2004

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

State Agency Of Medicines

Broj odobrenja:

1205

Datum promjene statusa odobrenja:

30/08/2023

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.