

NOBILIS MG 6/85

Autorizzato

- Mycoplasma gallisepticum, strain MG 6/85, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NOBILIS MG 6/85

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

Via di somministrazione:

Nebulizzazione

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

316228000.00 Unità formante colonie / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Nebulizzazione:

-

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AE03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/05/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

1392 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/05/2001

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0101/001

Stati membri interessati:

Austria Francia Germania Grecia Italia Paesi Bassi Portogallo

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.