

File downloaded on 2026-04-24

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

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:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:

Intervet Hellas M.A.E.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/05/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

55239/24-08-2007/K-0143201

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/08/2007

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

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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