

NOBILIS MG 6/85

Mhux awtorizzat

- Mycoplasma gallisepticum, strain MG 6/85, Live

Product identification

Isem tal-mediċina:

NOBILIS MG 6/85

Nobilis MG 6/85 Lyofilisaat voor suspensie

Nobilis MG 6/85 Lyophilisat pour suspension

Nobilis MG 6/85 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għan-nebulizzazzjoni

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

316228000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Forma farmaċewtika:

Lajofilizejt għal suspensjoni

Withdrawal period by route of administration:

Użu għan-nebulizzazzjoni:

- **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Meat and offal. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI01AE03

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

30/09/2002

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Awtorità responsabli:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

BE-V240633

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

18/08/2023

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

ES/V/0101/001

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083148>