

NOBILIS MG 6/85

Toegelaten

- Mycoplasma gallisepticum, strain MG 6/85, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

NOBILIS MG 6/85

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Toediening door verneveling

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
316228000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie

Wachttijd per toedieningsweg:

Toediening door verneveling:

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AE03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk

Beschikbaar in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet Ges.m.b.H.

Handelsvergunningsdatum:

27/03/2002

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-20243

Datum toelatingswijziging:

27/03/2002

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0101/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Frankrijk Duitsland Griekenland Italië Nederland Portugal

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.