

File downloaded on 2026-04-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/nl/600000083159>

# 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:**

Spanje

---

**Beschikbaar in:**

Spanje

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

---

## 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:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

10/05/2001

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Vergunningsnummer:**

1392 ESP

---

**Datum toelatingswijziging:**

10/05/2001

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

**Bijsluiter**

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

**Etikettering**

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

**Combined File of all Documents**

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