

# Nobilis MG 6/85, suspensiooni lüofilisaat kanadele

Niet  
gemachtigd

- Mycoplasma gallisepticum, strain MG 6/85, Live

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Nobilis MG 6/85, suspensiooni lüofilisaat kanadele

---

**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:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

Estland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

---

## 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](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Handelsvergunningdatum:**

5/02/2004

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

State Agency Of Medicines

---

**Vergunningsnummer:**

1205

---

**Datum toelatingswijziging:**

30/08/2023

---

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.