

NOBILIS MG 6/85

Autorizado

- Mycoplasma gallisepticum, strain MG 6/85, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Nobilis MG 6/85

NOBILIS MG 6/85

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Nebulização

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

316228000.00 unidade formadora de colónias / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão

Intervalo de Segurança por via de administração:

Nebulização:

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AE03

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet Deutschland GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

5/04/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

PEI.V.02533.01.1

Data de alteração do estado de autorização:

24/04/2007

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0101/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria França Alemanha Grécia Itália Países Baixos Portugal

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083149>