

File downloaded on 2026-07-03

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000083162>

# NOBILIS MG 6/85

Autorizado

- Mycoplasma gallisepticum, strain MG 6/85, Live

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

NOBILIS MG 6/85

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Nebulização

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
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:**

Grécia

---

**Disponibilidade:**

Grécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet Hellas M.A.E.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

13/05/2002

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

55239/24-08-2007/K-0143201

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

23/08/2007

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.