

File downloaded on 2026-06-14

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

# NOBILIS MG 6/85

Godkänd

- Mycoplasma gallisepticum, strain MG 6/85, Live

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

NOBILIS MG 6/85

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

**Djurslag:**

Tamhöns (unghöns)

**Administreringsväg:**

Massbehandling via nebulisering

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
316228000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

**Läkemedelsform:**

Frostorkat pulver för suspension

**Karenstid per administreringsväg:**

**Massbehandling via nebulisering:**

•

## **Tamhöns (unghöns)**

- Meat and offal. 0 dygn

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01AE03

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Grekland

---

### **Tillgänglig i:**

Grekland

---

### **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

### **Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet Hellas M.A.E.

---

**Godkännandedatum:**

13/05/2002

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

National Organization For Medicines

---

**Godkännandenummer:**

55239/24-08-2007/K-0143201

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

23/08/2007

---

**Referensmedlemsstat:**

Spanien

---

**Procedurnummer:**

ES/V/0101/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Frankrike Tyskland Grekland Italien Nederländerna Portugal  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

## Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

## Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.