

TAbic IB VAR effervescent tablets for suspension for chickens

Разрешен

- Avian infectious bronchitis virus, strain 233A var-1, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

TAbic IB VAR effervescent tablets for suspension for chickens

TABIC IB VAR, tablete efervescente pentru suspensie pentru pui de găină

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка

Начин на приложение:

Инхалаторно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

Фармацевтична форма:

Ефервесцентна таблетка

Карентен срок по начин на приложение:

Инхалаторно приложение:

-

кокошка

- Meat and offal. 0 day Zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AA03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Дата на разрешение за търговия:

14/10/2014

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

200156

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

19/06/2025

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

PL/V/0105/001/MR

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.