

File downloaded on 2026-06-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000062681>

Tabic M.B. tabletki musujące dla kur

Разрешен

- Infectious bursal disease virus, strain M.B., Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Tabic M.B. tabletki musujące dla kur

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Очно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

316.23 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Ефервесцентна таблетка

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

•

кокошка

- All relevant tissues. 0 day

Очно приложение:

•

кокошка

- All relevant tissues. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD09

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 Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Poland

Описание на опаковката:

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски
Налично само в Полски
Налично само в Полски
Налично само в Полски
Налично само в Полски
Налично само в Полски

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:

24/10/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

1701

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/10/2006

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

Документи

Листовка

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

Данни върху опаковката

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

Кратка характеристика на продукта

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