

Tabic V.H. putojošās tabletes ūdens šķīduma pagatavošanai vistām un tītariem

Autoriseret

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Product identification

Lægemidlets navn:

Tabic V.H. putojošās tabletes ūdens šķīduma pagatavošanai vistām un tītariem

Aktiv substans:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dyrearter:

Kalkun

Slagtekylling

Kylling avl/æglæg

Æglæggende høne

Administrationsvej:

Massebehandling ved nebulisering

Anvendelse i drikkevand

Intraokulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Lægemiddelform:

Brusetablet

Withdrawal period by route of administration:**Massebehandling ved nebulisering:**

- **Kalkun**

- Not specified. 0 day

- **Slagtekylling**

- Not specified. 0 day

- **Kylling avl/æglæg**

- Not specified. 0 day

- **Æglæggende høne**

- Not specified. 0 day

Anvendelse i drikkevand:

- **Slagtekylling**

- Not specified. 0 day

- **Kylling avl/æglæg**

- Not specified. 0 day

- **Æglæggende høne**

- Not specified. 0 day

- **Kalkun**

- Not specified. 0 day

Intraokulær anvendelse:

- **Slagtekylling**

- Not specified. 0 day

- **Kylling avl/æglæg**

- Not specified. 0 day

- **Æglæggende høne**

- Not specified. 0 day

- **Kalkun**

- Not specified. 0 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Latvia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

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

Marketing authorisation date:

16/12/2010

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Abic Polska Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighed:

Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

V/NRP/10/0032

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/12/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041807>