

TAbic V.H., šnypščiosios tabletės

Autoriseret

- Newcastle disease virus, strain V.H., Live

Product identification

Lægemidlets navn:

TAbic V.H., šnypščiosios tabletės

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Høns

Kalkun

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Okulær anvendelse

Massebehandling ved nebulisering

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Brusetablet

Withdrawal period by route of administration:**Anvendelse i drikkevand:****• Høns**

- Meat and offal. 0 day

• Kalkun

- Meat and offal. 0 day

Okulær anvendelse:**• Høns**

- Meat and offal. 0 day

• Kalkun

- Meat and offal. 0 day

Massebehandling ved nebulisering:**• Høns**

- Meat and offal. 0 day

• Kalkun

- Meat and offal. 0 day

Coarse spray:**• Høns**

- Meat and offal. 0 day

• Kalkun

- Meat and offal. 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:

Lithuania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

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:

29/12/2008

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Abic Polska Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/08/1827/001-014

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/12/2013

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096501>