

TAbic M.B., šnypščiosios tabletės

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

TAbic M.B., šnypščiosios tabletės

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høns

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Okulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

316.23 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Brusetablet

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Høns

- Meat and offal. 0 dag

Okulær anvendelse:

-

Høns

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD09

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

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](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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.

Dato for markedsføringstilladelse:

4/02/2004

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/04/1611/001-007

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

12/02/2009

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

RV1611.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096532>