

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthuhn

Huhn, zur Fleischproduktion

Huhn, zur Zucht

Legehenne

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

intraokulare Anwendung

zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 unit(s)

Darreichungsform:

Brausetablette

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Truthuhn

- Not specified. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Not specified. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Not specified. 0 Tag

-

Legehenne

- Not specified. 0 Tag

intraokulare Anwendung:

-

Huhn, zur Zucht

- Not specified. 0 Tag

-

Truthuhn

- Not specified. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Not specified. 0 Tag

-

Legehenne

- Not specified. 0 Tag

zum Vernebeln:

-

Huhn, zur Zucht

- Not specified. 0 Tag

-

Legehenne

- Not specified. 0 Tag

-

Truthuhn

- Not specified. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Not specified. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Lettland

Verfügbar in:

Lettland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsdatum:

16/12/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/NRP/10/0032

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/12/2010

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.