

TAbic IB VAR206, effervescent tablets for suspension for chickens

Zugelassen

- Infectious bronchitis virus, strain 2-06, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

TAbic IB VAR206, effervescent tablets for suspension for chickens

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Henne

Art der Anwendung:

zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

Darreichungsform:

Brausetablette

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Vernebeln:**

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag Zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QI01AD07

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Verfügbar in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsdatum:

26/01/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/20/2570/001-012

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/11/2021

Referenzmitgliedstaat:

Polen

Verfahrensnummer:

PL/V/0109/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Tschechische Republik Lettland Litauen Rumaenien Slowakei
Slowenien

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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