

Tabic V.H. tabletki musujące dla kur i indyków

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tabic V.H. tabletki musujące dla kur i indyków

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Henne

Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Vernebeln

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Brausetablette

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

-

Henne

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Truthuhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Henne

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Truthuhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

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

QI01AD06

QI01CD

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Verfügbar in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren

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:

24/10/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

1694

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/10/2006

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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