

# Tabic VH

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Tabic VH

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Huhn

Verfügbar nur in [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Huhn, zur Zucht

### Art der Anwendung:

Buccale Anwendung

zur Inhalation

Anwendung am Auge

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Tablette

**Darreichungsform:**

Brausetablette

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****Buccale Anwendung:**

- 

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**zur Inhalation:**

- 

**Huhn, zur Zucht**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**Anwendung am Auge:**

- 

**Chicken (one day-old chick)**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QI01AD06

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Rumaenien

---

**Verfügbar in:**

Rumaenien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

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

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

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

---

### **Zulassungsdatum:**

27/12/2011

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

---

### **Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Zulassungsnummer:**

200163

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/09/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.