

# Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Ινδοόρνιθα

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

Ωστόσοκος όρνιθα

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Ενδοφθάλμια χορήγηση

Χορήγηση με εκνέφωση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Αναβράζον δισκίο

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

**Ινδοόρνιθα**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

**Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

**Κοτόπουλο αναπαραγωγής**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

**Ωοτόκος όρνιθα**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

**Ενδοφθάλμια χορήγηση:**

•

**Κοτόπουλο αναπαραγωγής**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

**Ινδοόρνιθα**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

**Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

**Ωοτόκος όρνιθα**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

## Χορήγηση με εκνέφωση:

•

### **Κοτόπουλο αναπαραγωγής**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

### **Ωοτόκος όρνιθα**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

### **Ινδοόρνιθα**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

### **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

---

## **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI01AD06

---

## **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

## **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Διαθέσιμο σε:**

Latvia

---

## **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά  
Διατίθεται μόνο σε Λετονικά  
Διατίθεται μόνο σε Λετονικά  
Διατίθεται μόνο σε Λετονικά  
Διατίθεται μόνο σε Λετονικά  
Διατίθεται μόνο σε Λετονικά  
Διατίθεται μόνο σε Λετονικά  
Διατίθεται μόνο σε Λετονικά  
Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

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

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

16/12/2010

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Food And Veterinary Service

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

V/NRP/10/0032

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

16/12/2010

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.