

# TAbic IB VAR effervescent tablets for suspension for chickens

Εξουσιοδοτημένο

- Avian infectious bronchitis virus, strain 233A var-1, Live

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

TAbic IB VAR effervescent tablets for suspension for chickens

TAbic IB VAR tabletki musujące do sporządzenia zawiesiny dla kur

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Ορνιθα

### Οδός χορήγησης:

Χρήση δια εισπνοής

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Αναβράζον δισκίο

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Χρήση δια εισπνοής:**

•

**Ορνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα  
Zero days

---

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

QI01AA03

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Διαθέσιμο σε:**

Poland

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

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

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

14/07/2011

---

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

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Αριθμός έγκρισης:**

2086

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

28/01/2022

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

PL/V/0105/001/MR

---

**Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Επισήμανση

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

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000016852>