

TAbic V.H., šnypščiosios tabletės

Εξουσιοδοτημένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

TAbic V.H., šnypščiosios tabletės

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Κοτόπουλο

Ινδοόρνιθα

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Οφθαλμική χρήση

Χορήγηση με εκνέφωση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Αναβράζον δισκίο

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

• **Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

• **Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Οφθαλμική χρήση:

• **Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

• **Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Χορήγηση με εκνέφωση:

• **Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

• **Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AD06

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:

Lithuania

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

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

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

28/12/2008

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

LT/2/08/1827/001-014

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

17/12/2013

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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/600000096501>