

# Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pavos

Pollos de engorde

Pollos reproductores

Gallinas ponedoras

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

Vía intraocular

Nebulización

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

1000000.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Unidad(es)

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido efervescente

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en agua de bebida:**

•

**Pavos**

- Not specified. 0 Día

•

**Pollos de engorde**

- Not specified. 0 Día

•

**Pollos reproductores**

- Not specified. 0 Día

•

**Gallinas ponedoras**

- Not specified. 0 Día

**Vía intraocular:**

•

**Pollos reproductores**

- Not specified. 0 Día

•

**Pavos**

- Not specified. 0 Día

•

**Pollos de engorde**

- Not specified. 0 Día

•

**Gallinas ponedoras**

- Not specified. 0 Día

**Nebulización:**

- 

**Pollos reproductores**

- Not specified. 0 Día

- 

**Gallinas ponedoras**

- Not specified. 0 Día

- 

**Pavos**

- Not specified. 0 Día

- 

**Pollos de engorde**

- Not specified. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Letonia

---

**Disponible en:**

Letonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)  
Disponible únicamente en [Latvian](#)  
Disponible únicamente en [Latvian](#)  
Disponible únicamente en [Latvian](#)  
Disponible únicamente en [Latvian](#)  
Disponible únicamente en [Latvian](#)  
Disponible únicamente en [Latvian](#)  
Disponible únicamente en [Latvian](#)  
Disponible únicamente en [Latvian](#)  
Disponible únicamente en [Latvian](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

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

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

16/12/2010

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

---

### **Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

### **Número de autorización:**

V/NRP/10/0032

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

16/12/2010

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.