

Tabic M.B. tabletki musujące dla kur

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain M.B., Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Tabic M.B. tabletki musujące dla kur

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Vía oftálmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

316.23 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido efervescente

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Gallinas

- All relevant tissues. 0 Día

Vía oftálmica:

-

Gallinas

- All relevant tissues. 0 Día

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

QI01AD09

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:

Polonia

Disponible en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

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

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

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

Fecha de autorización de comercialización:

24/10/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1701

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/10/2006

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

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

Etiquetado

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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