

TAbic V.H., šnypščiosios tabletės

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TAbic V.H., šnypščiosios tabletės

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Pavos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Vía oftálmica

Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1000000.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Comprimido efervescente

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 0 Día

Vía oftálmica:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 0 Día

Nebulización:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 0 Día

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

QI01AD06

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Disponible en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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:

28/12/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/08/1827/001-014

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/12/2013

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096501>