

File downloaded on 2026-03-21

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

# TAbic IB VAR effervescent tablets for suspension for chickens

Myönnetty

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

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

TAbic IB VAR effervescent tablets for suspension for chickens

---

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Kohde-eläinlajit:**

Kana (naaras)

---

**Antoreitti:**

Inhalaatioon

---

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Lääkemuoto:**

Poretabletti

---

**Varoaika antoreiteittäin:**

**Inhalaatioon:**

- 

**Kana (naaras)**

- Meat and offal. 0 day  
Zero days

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QI01AA03

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Saatavilla:**

Poland

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

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

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

14/07/2011

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

---

**Vastaava viranomainen:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Myyntilupanumero:**

2086

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

28/01/2022

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinumero:**

PL/V/0105/001/MR

---

**Asianomaiset jäsenvaltiot:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)  
[Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällyksmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.