

# Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Dinde

Poulet (poulet de chair)

Poulet (pour reproduction)

Poulet (poule pondeuse)

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Voie intraoculaire

Administration par nébulisation

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 unit(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé effervescent

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson:**

•

**Dinde**

- Not specified. 0 day

•

**Poulet (poulet de chair)**

- Not specified. 0 day

•

**Poulet (pour reproduction)**

- Not specified. 0 day

•

**Poulet (poule pondeuse)**

- Not specified. 0 day

**Voie intraoculaire:**

•

**Poulet (pour reproduction)**

- Not specified. 0 day

•

**Dinde**

- Not specified. 0 day

•

**Poulet (poulet de chair)**

- Not specified. 0 day

•

**Poulet (poule pondeuse)**

- Not specified. 0 day

**Administration par nébulisation:**

- 

**Poulet (pour reproduction)**

- Not specified. 0 day

- 

**Poulet (poule pondeuse)**

- Not specified. 0 day

- 

**Dinde**

- Not specified. 0 day

- 

**Poulet (poulet de chair)**

- Not specified. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lettonie

---

**Disponible en:**

Lettonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

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

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

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

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

16/12/2010

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/NRP/10/0032

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

16/12/2010

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.