

Tabic M.B. putojošā tablete vistām

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Tabic M.B. putojošā tablete vistām

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poulet de chair)

Poulet (pour reproduction)

Poulet (poule pondeuse)

Voie d'administration:

Voie intraoculaire

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

≥ 10 2,5 EID50/tablete

Forme pharmaceutique:

Comprimé effervescent

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

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (pour reproduction)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poule pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

Administration dans l'eau de boisson:

-

Poulet (pour reproduction)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poule pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

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

QI01AD09

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](#)

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/10/0031

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

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.