

TAbic IB VAR206, effervescent tablets for suspension for chickens

Autorisé

- Infectious bronchitis virus, strain 2-06, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

TAbic IB VAR206, effervescent tablets for suspension for chickens

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poule)

Voie d'administration:

Administration par nébulisation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Forme pharmaceutique:

Comprimé effervescent

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration par nébulisation:

-

Poulet (poule)

- Viande et abats. 0 day
Zero days

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

QI01AD07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Disponible en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

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:

26/01/2020

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

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/20/2570/001-012

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/11/2021

État membre de référence:

Pologne

Numéro de procédure:

PL/V/0109/001

États membres concernés:

Bulgarie Tchéquie Lettonie Lituanie Roumanie Slovaquie Slovénie

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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