

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:

Slovénie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

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:

16/10/2019

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

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:

MR/V/0682/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/10/2019

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.

Notice

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

Etiquetage

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.