

Tabic VH

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Tabic VH

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Poulet (poussin de 1 jour)

Poulet (pour reproduction)

Voie d'administration:

Voie buccogingivale

Voie inhalée

Voie ophtalmique

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé effervescent

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

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

Voie inhalée:

-

Poulet (poussin de 1 jour)

-

Poulet (pour reproduction)

- Viande et abats. 0 day

Voie ophtalmique:

-

Poulet (poussin de 1 jour)

- Viande et abats. 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:

Roumanie

Disponible en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

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

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:

27/12/2011

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

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

200163

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/12/2023

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096535>