

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kalkúni

Hænsn (holdakjúklingur)

Hænsn (til undaneldis)

Hænsn (varphæna)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Til notkunar innan auga

Til eimgjafar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Freyðitafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

•

Kalkúni

- Ekki tilgreint. 0 dagar

•

Hænsn (holdakjúklingur)

- Ekki tilgreint. 0 dagar

•

Hænsn (til undaneldis)

- Ekki tilgreint. 0 dagar

•

Hænsn (varphæna)

- Ekki tilgreint. 0 dagar

Til notkunar innan auga:

•

Hænsn (til undaneldis)

- Ekki tilgreint. 0 dagar

•

Kalkúni

- Ekki tilgreint. 0 dagar

•

Hænsn (holdakjúklingur)

- Ekki tilgreint. 0 dagar

•

Hænsn (varphæna)

- Ekki tilgreint. 0 dagar

Til eimgjafar:

-

Hænsn (til undaneldis)

- Ekki tilgreint. 0 dagar

-

Hænsn (varphæna)

- Ekki tilgreint. 0 dagar

-

Kalkúni

- Ekki tilgreint. 0 dagar

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Ekki tilgreint. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Fáanlegt í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í lettneska

Aðeins fáanlegt í lettneska

Aðeins fáanlegt í lettneska

Aðeins fáanlegt í lettneska

Aðeins fáanlegt í lettneska

Aðeins fánlegt í [lettneska](#)
Aðeins fánlegt í [lettneska](#)
Aðeins fánlegt í [lettneska](#)
Aðeins fánlegt í [lettneska](#)
Aðeins fánlegt í [lettneska](#)
Aðeins fánlegt í [lettneska](#)
Aðeins fánlegt í [lettneska](#)
Aðeins fánlegt í [lettneska](#)
Aðeins fánlegt í [lettneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

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

Dagsetning markaðsleyfis:

16/12/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/10/0032

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/12/2010

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.