

Tabic M.B. putojošā tablete vistām

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Tabic M.B. putojošā tablete vistām

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollo da carne)

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (gallina ovaioia)

Via di somministrazione:

Uso intraoculare

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

≥ 10 2,5 EID50/tablete

Forma farmaceutica:

Compresa effervescente

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intraoculare:**

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (gallina ovaioia)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Somministrazione in acqua da bere:

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (gallina ovaioia)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Disponibile in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/12/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/10/0031

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/12/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.