

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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