

# TAbic IB VAR effervescent tablets for suspension for chickens

Autorizzato

- Infectious bronchitis virus, strain 233A var-1, Live

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

TAbic IB VAR effervescent tablets for suspension for chickens

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Pollo (gallina)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso inalatorio

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Forma farmaceutica:**

Compresa effervescente

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso inalatorio:**

- 

**Pollo (gallina)**

- carni e frattaglie. 0 giorno  
Zero days

---

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

QI01AA03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Polonia

---

**Disponibile in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,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:**

14/07/2011

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

2086

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

28/01/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Polonia

---

**Numero di procedura:**

PL/V/0105/001/MR

---

**Stati membri interessati:**

Lettonia Lituania Romania

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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