

# TAbic IB VAR206, effervescent tablets for suspension for chickens

Autorizzato

- Infectious bronchitis virus, strain 2-06, Live

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

TAbic IB VAR206, effervescent tablets for suspension for chickens

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Pollo (gallina)

---

### **Via di somministrazione:**

Nebulizzazione

---

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Forma farmaceutica:**

Compresa effervescente

---

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

**Nebulizzazione:**

•

**Pollo (gallina)**

- carni e frattaglie. 0 giorno  
Zero days

---

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

QI01AD07

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Slovenia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

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:**

16/10/2019

---

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

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

---

### **Autorità responsabile:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

### **Numero di autorizzazione:**

MR/V/0682/001

---

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

16/10/2019

---

### **Stato membro di riferimento:**

Polonia

---

### **Numero di procedura:**

PL/V/0109/001

---

### **Stati membri interessati:**

Bulgaria Repubblica Ceca Lettonia Lituania Romania Slovacchia Slovenia

---

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.