

Tabic M.B. tabletki musujaće dla kur

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Tabic M.B. tabletki musujaće dla kur

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Uso oftalmico

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

316.23 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa effervescente

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

Pollo (gallina)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Uso oftalmico:

-

Pollo (gallina)

- tutti i tessuti rilevanti. 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:

Polonia

Disponibile in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

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:

24/10/2006

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:

1701

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/10/2006

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

Documenti

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.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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