Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000096501

TAbic V.H., šnypščioji tabletė vištoms ir kalakutams

Autorizzato

Newcastle disease virus, strain V.H., Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

TAbic V.H., šnypščioji tabletė vištoms ir kalakutams

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in Inglese

Specie di destinazione:

polli

tacchino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere Uso oftalmico Nebulizzazione

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>Inglese</u> 1000000.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Compressa effervescente

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

polli

- carni e frattaglie. O giorno

•

tacchino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso oftalmico:

•

polli

- carni e frattaglie. O giorno

•

tacchino

- carni e frattaglie. O giorno

Nebulizzazione:

•

polli

- carni e frattaglie. O giorno

•

tacchino

- carni e frattaglie. O giorno

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

QI01AD06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in lituano

Disponibile solo in <u>lituano</u>

Disponibile solo in <u>lituano</u>

Disponibile solo in <u>lituano</u>

Disponibile solo in <u>lituano</u>

Disponibile solo in lituano

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:

28/12/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/08/1827/001-014

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/12/2013

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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