

# TAbic M.B., šnypščiosios tabletės

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

TAbic M.B., šnypščiosios tabletės

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

polli

---

**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 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Compresa effervescente

---

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

**Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso oftalmico:**

- 

**polli**

- 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:**

Lituania

**Disponibile in:**

Lituania

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

---

## 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:**

4/02/2004

---

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

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

---

**Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

LT/2/04/1611/001-007

---

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

25/06/2025

---

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.