

TAbic V.H., šnypščioji tabletė vištoms ir kalakutams

Registruotas

- Newcastle disease virus, strain V.H., Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

TAbic V.H., šnypščioji tabletė vištoms ir kalakutams

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Kalakutas

Naudojimo būdas:

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Vartoti ant akių

Naudoti kaip aerozolį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Šnypščioji tabletė

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Naudoti su geriamuoju vandeniu:**

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Vartoti ant akių:

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Naudoti kaip aerozolį:

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AD06

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Lithuania

Pakuotės aprašymas:

Aliumininės lizdinės plokštelės po 10 tablečių, kuriose yra 10 000 dozių, kartoninėse dėžutėse.

Aliumininės lizdinės plokštelės po 5 tabletes, kuriose yra 10 000 dozių, kartoninėse dėžutėse.

Aliumininės lizdinės plokštelės po 10 tablečių, kuriose yra 5000 dozių, kartoninėse dėžutėse.

Aliumininės lizdinės plokštelės po 5 tabletes, kuriose yra 5000 dozių, kartoninėse dėžutėse.

Aliumininės lizdinės plokštelės po 10 tablečių, kuriose yra 2500 dozių, kartoninėse dėžutėse.

Aliumininės lizdinės plokštelės po 5 tabletes, kuriose yra 2500 dozių, kartoninėse dėžutėse.

Aliumininės lizdinės plokštelės po 10 tablečių, kuriose yra 2000 dozių, kartoninėse dėžutėse.

Aliumininės lizdinės plokštelės po 5 tabletes, kuriose yra 2000 dozių, kartoninėse dėžutėse.

Aliumininės lizdinės plokštelės po 10 tablečių, kuriose yra 1000 dozių, kartoninėse dėžutėse.

Aliumininės lizdinės plokštelės po 5 tabletes, kuriose yra 1000 dozių, kartoninėse dėžutėse.

Aliumininės lizdinės plokštelės po 10 tablečių, kuriose yra 500 dozių, kartoninėse dėžutėse.

Aliumininės lizdinės plokštelės po 5 tabletes, kuriose yra 500 dozių, kartoninėse dėžutėse.

Aliumininės lizdinės plokštelės po 10 tablečių, kuriose yra 100 dozių, kartoninėse dėžutėse.

Aliumininės lizdinės plokštelės po 5 tabletes, kuriose yra 100 dozių, kartoninėse dėžutėse.

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Rinkodaros leidimo data:

28/12/2008

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

LT/2/08/1827/001-014

Registracijos statuso pasikeitimo data:

17/12/2013

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents