

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Tītars

Vista (broileris)

Cālis (vaislas cālis)

Vista (dējējvista)

Lietošanas veids:

Lietošanai ar dzeramo ūdeni

intraokulārai lietošanai

lietošanai ar izsmidzināšanu

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

1000000.00 50% embriju inficējošā deva / 1.00 vienība(s)

Farmaceutiskā forma:

Putojošā tablete

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Lietošanai ar dzeramo ūdeni:

•

Tītars

- Nav precizēts. 0 diena

•

Vista (broileris)

- Nav precizēts. 0 diena

•

Cālis (vaislas cālis)

- Nav precizēts. 0 diena

•

Vista (dējējvista)

- Nav precizēts. 0 diena

intraokulārai lietošanai:

•

Cālis (vaislas cālis)

- Nav precizēts. 0 diena

•

Tītars

- Nav precizēts. 0 diena

•

Vista (broileris)

- Nav precizēts. 0 diena

•

Vista (dējējvista)

- Nav precizēts. 0 diena

lietošanai ar izsmidzināšanu:

-

Cālis (vaislas cālis)

- Nav precizēts. 0 diena

-

Vista (dējējvista)

- Nav precizēts. 0 diena

-

Tītars

- Nav precizēts. 0 diena

-

Vista (broileris)

- Nav precizēts. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI01AD06

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Latvia

Iepakojuma apraksts:

10 x 1000 devas. Viena tablete pa 1000 devām iepakota alumīnija blisterī. Blisterī ir 10 tabletes. Katrs blisteris atsevišķi iepakots kartona kastēs.

10 x 2000 devas. Viena tablete pa 2000 devām iepakota alumīnija blisterī. Blisterī ir 10 tabletes. Katrs blisteris atsevišķi iepakots kartona kastēs.

10 x 2500 devas. Viena tablete pa 2500 devām iepakota alumīnija blisterī. Blisterī ir 10 tabletes. Katrs blisteris atsevišķi iepakots kartona kastēs.

10 x 10000 devas. Viena tablete pa 10000 devām iepakota alumīnija blisterī. Blisterī ir 10 tabletes. Katrs blisteris atsevišķi iepakots kartona kastēs.

10 x 100 devas. Viena tablete pa 100 devām iepakota alumīnija blisterī. Blisterī ir 10 tabletes. Katrs blisteris atsevišķi iepakots kartona kastēs.

5 x 500 devas. Viena tablete pa 500 devām iepakota alumīnija blisterī. Blisterī ir 5 tabletes. Katrs blisteris atsevišķi iepakots kartona kastēs.

5 x 1000 devas. Viena tablete pa 1000 devām iepakota alumīnija blisterī. Blisterī ir 5 tabletes. Katrs blisteris atsevišķi iepakots kartona kastēs.

5 x 2000 devas. Viena tablete pa 2000 devām iepakota alumīnija blisterī. Blisterī ir 5 tabletes. Katrs blisteris atsevišķi iepakots kartona kastēs.

5 x 2500 devas. Viena tablete pa 2500 devām iepakota alumīnija blisterī. Blisterī ir 5 tabletes. Katrs blisteris atsevišķi iepakots kartona kastēs.

5 x 5000 devas. Viena tablete pa 5000 devām iepakota alumīnija blisterī. Blisterī ir 5 tabletes. Katrs blisteris atsevišķi iepakots kartona kastēs.

10 x 5000 devas. Viena tablete pa 5000 devām iepakota alumīnija blisterī. Blisterī ir 10 tabletes. Katrs blisteris atsevišķi iepakots kartona kastēs.

5 x 100 devas. Viena tablete pa 100 devām iepakota alumīnija blisterī. Blisterī ir 5 tabletes. Katrs blisteris atsevišķi iepakots kartona kastēs.

5 x 10000 devas. Viena tablete pa 10000 devām iepakota alumīnija blisterī. Blisterī ir 5 tabletes. Katrs blisteris atsevišķi iepakots kartona kastēs.

10 x 500 devas. Viena tablete pa 500 devām iepakota alumīnija blisterī. Blisterī ir 10 tabletes. Katrs blisteris atsevišķi iepakots kartona kastēs.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums imunoloģiskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(d) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

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

Tirdzniecības atļaujas datums:

16/12/2010

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/10/0032

Atļaujas statusa maiņas datums:

16/12/2010

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails