

Tabic V.H. putojošās tabletes ūdens šķīduma pagatavošanai vistām un tītariem

Autorisert

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Product identification

Legemidlets navn:

Tabic V.H. putojošās tabletes ūdens šķīduma pagatavošanai vistām un tītariem

Virkestoff:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dyrearter:

kalkun

broiler

avlsskylling

eggleggende høne

Administrering:

Massebehandling ved nebulisering

Bruk i drikkevann

Intraokulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Legemiddelform:

Brusetablett

Withdrawal period by route of administration:**Massebehandling ved nebulisering:**

- **kalkun**

- Ikke spesifisert. 0 dag

- **broiler**

- Ikke spesifisert. 0 dag

- **avlskylling**

- Ikke spesifisert. 0 dag

- **eggleggende høne**

- Ikke spesifisert. 0 dag

Bruk i drikkevann:

- **broiler**

- Ikke spesifisert. 0 dag

- **avlskylling**

- Ikke spesifisert. 0 dag

- **eggleggende høne**

- Ikke spesifisert. 0 dag

- **kalkun**

- Ikke spesifisert. 0 dag

Intraokulær bruk:

- **broiler**

- Ikke spesifisert. 0 dag

- **avlskylling**

- Ikke spesifisert. 0 dag

- **eggleggende høne**

- Ikke spesifisert. 0 dag

- **kalkun**

- Ikke spesifisert. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD06

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

LV

Available in:

LV

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

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

Marketing authorisation date:

16/12/2010

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Abic Polska Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/10/0032

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

16/12/2010

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041807>