

TAbic IB VAR206, effervescent tablets for suspension for chickens

Autorisert

- Avian infectious bronchitis virus, strain 2-06, Live

Product identification

Legemidlets navn:

TAbic IB VAR206, effervescent tablets for suspension for chickens

TAbic IB VAR206 šumivé tablety na suspenziu pre kurčatá

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

høne

Administrering:

Massebehandling ved nebulisering

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Legemiddelform:

Brusetablett

Withdrawal period by route of administration:

Massebehandling ved nebulisering:

• **høne**

- Slakt. 0 dag
Zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD07

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

SI

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

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

Marketing authorisation date:

29/11/2019

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/048/MR/19-S

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

29/11/2019

Referanse medlemsstat:

PL

Prosedyrenummer:

PL/V/0109/001/MR

Gjeldende medlemsstater:

BG CZ LV LT RO SI SI

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

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/600000016859>