

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalkoen

Vleeskuikens

Fokkippen

Leghennen

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Intraoculair gebruik

Toediening door verneveling

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 unit(s)

Farmaceutische vorm:

Bruistablet

Wachtijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

•

Kalkoen

- Not specified. 0 day

•

Vleeskuikens

- Not specified. 0 day

•

Fokkippen

- Not specified. 0 day

•

Leghennen

- Not specified. 0 day

Intraoculair gebruik:

•

Fokkippen

- Not specified. 0 day

•

Kalkoen

- Not specified. 0 day

•

Vleeskuikens

- Not specified. 0 day

•

Leghennen

- Not specified. 0 day

Toediening door verneveling:

-

Fokkippen

- Not specified. 0 day

-

Leghennen

- Not specified. 0 day

-

Kalkoen

- Not specified. 0 day

-

Vleeskuikens

- Not specified. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Letland

Beschikbaar in:

Letland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

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

Handelsvergunningsdatum:

16/12/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

V/NRP/10/0032

Datum toelatingswijziging:

16/12/2010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.