

Tabic M.B. putojošā tablete vistām

Toegelaten

- Infectious bursal disease virus, strain M.B., Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Tabic M.B. putojošā tablete vistām

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Vleeskuikens

Fokkippen

Leghennen

Toedieningsweg:

Intraoculair gebruik

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

≥ 10 2,5 EID50/tablete

Farmaceutische vorm:

Bruistablet

Wachttijd per toedieningsweg:**Intraoculair gebruik:**

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 0 day

-

Fokkippen

- Meat and offal. 0 day

-

Leghennen

- Meat and offal. 0 day

Gebruik in drinkwater:

-

Fokkippen

- Meat and offal. 0 day

-

Leghennen

- Meat and offal. 0 day

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD09

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](#)

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/10/0031

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.