

# TAbic M.B., šnypščiosios tabletės

Toegelaten

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

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

TAbic M.B., šnypščiosios tabletės

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Kip

**Toedieningsweg:**

Gebruik in drinkwater

Oculair gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

316.23 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

**Farmaceutische vorm:**

Bruistablet

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Gebruik in drinkwater:**

- 

**Kip**

- Meat and offal. 0 day

**Oculair gebruik:**

- 

**Kip**

- 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:**

Litouwen

**Beschikbaar in:**

Litouwen

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

---

## 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:**

4/02/2004

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

State Food And Veterinary Service

---

**Vergunningsnummer:**

LT/2/04/1611/001-007

---

**Datum toelatingswijziging:**

25/06/2025

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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