

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalkun

slaktekylling

avlsskylling

eggleggende høne

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Intraokulær bruk

Massebehandling ved nebulisering

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000000.00 50% embryo infeksjons dose / 1.00 enhet(er)

Legemiddelform:

Brusetablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

kalkun

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

slaktekylling

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

avlskylling

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

eggleggende høne

- Ikke spesifisert. 0 dag

Intraokulær bruk:

-

avlskylling

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

kalkun

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

slaktekylling

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

eggleggende høne

- Ikke spesifisert. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

-

avlsskylling

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

eggleggende høne

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

kalkun

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

slaktekylling

- Ikke spesifisert. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Tilgjengelig i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

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

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/12/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/10/0032

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/12/2010

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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