

TAbic V.H., šnypščiosios tabletės

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

TAbic V.H., šnypščiosios tabletės

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

kylling

kalkun

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Okulær bruk

Massebehandling ved nebulisering

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

1000000.00 50% embryo infeksios dose / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Brusetablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

-

kalkun

- Slakt. 0 dag

Okulær bruk:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

-

kalkun

- Slakt. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

-

kalkun

- Slakt. 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:

LT

Tilgjengelig i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

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:

28/12/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/08/1827/001-014

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/12/2013

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096501>