

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Podanie śródgałkowe
Nebulizacja

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 unit(s)

Postać farmaceutyczna:

Tabletka musująca

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

-

Turkey

- Not specified. 0 day

-

Chicken (broiler)

- Not specified. 0 day

-

Chicken (for reproduction)

- Not specified. 0 day

-

Chicken (layer hen)

- Not specified. 0 day

Podanie śródgałkowe:

-

Chicken (for reproduction)

- Not specified. 0 day

-

Turkey

- Not specified. 0 day

-

Chicken (broiler)

- Not specified. 0 day

-

Chicken (layer hen)

- Not specified. 0 day

Nebulizacja:

-

Chicken (for reproduction)

- Not specified. 0 day

-

Chicken (layer hen)

- Not specified. 0 day

-

Turkey

- Not specified. 0 day

-

Chicken (broiler)

- Not specified. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Latvia

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

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

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/12/2010

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Organ odpowiedzialny:

Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

V/NRP/10/0032

Data zmiany statusu pozwolenia:

16/12/2010

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.