

File downloaded on 2026-04-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000062681>

Tabic M.B. tabletki musujące dla kur

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Tabic M.B. tabletki musujące dla kur

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia
podanie do oka

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
316.23 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Tabletki

Postać farmaceutyczna:

Tabletka musująca

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie w wodzie do picia:**

-

Chicken (hen)

- All relevant tissues. 0 day

podanie do oka:

-

Chicken (hen)

- All relevant tissues. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD09

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:

Poland

Opis opakowania:

Aluminiowe blistry zawierające 10 tabletek po 100 dawek.
Aluminiowe blistry zawierające 5 tabletek po 100 dawek.
Aluminiowe blistry zawierające 5 tabletek po 1000 dawek.
Aluminiowe blistry zawierające 5 tabletek po 2000 dawek.
Aluminiowe blistry zawierające 5 tabletek po 2500 dawek.
Aluminiowe blistry zawierające 5 tabletek po 5000 dawek

Aluminiowe blistry zawierające 10 tabletek po 500 dawek
Aluminiowe blistry zawierające 10 tabletek po 1000 dawek.
Aluminiowe blistry zawierające 10 tabletek po 2000 dawek.
Aluminiowe blistry zawierające 10 tabletek po 10000 dawek.
Aluminiowe blistry zawierające 5 tabletek po 10000 dawek.
Aluminiowe blistry zawierające 10 tabletek po 5000 dawek
Aluminiowe blistry zawierające 5 tabletek po 500 dawek.
Aluminiowe blistry zawierające 10 tabletek po 2500 dawek.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

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

Podmiot odpowiedzialny:

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

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

24/10/2006

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1701

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/10/2006

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

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego