

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Uso intraocular
Nebulização

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

1000000.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00 unidade(s)

Forma farmacêutica:

Comprimido efervescente

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Turkey

- Not specified. 0 dia

-

Chicken (broiler)

- Not specified. 0 dia

-

Chicken (for reproduction)

- Not specified. 0 dia

-

Chicken (layer hen)

- Not specified. 0 dia

Uso intraocular:

-

Chicken (for reproduction)

- Not specified. 0 dia

-

Turkey

- Not specified. 0 dia

•

Chicken (broiler)

- Not specified. 0 dia

•

Chicken (layer hen)

- Not specified. 0 dia

Nebulização:

•

Chicken (for reproduction)

- Not specified. 0 dia

•

Chicken (layer hen)

- Not specified. 0 dia

•

Turkey

- Not specified. 0 dia

•

Chicken (broiler)

- Not specified. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [letão](#)
Disponível apenas em [letão](#)
Disponível apenas em [letão](#)
Disponível apenas em [letão](#)
Disponível apenas em [letão](#)
Disponível apenas em [letão](#)
Disponível apenas em [letão](#)
Disponível apenas em [letão](#)
Disponível apenas em [letão](#)
Disponível apenas em [letão](#)
Disponível apenas em [letão](#)
Disponível apenas em [letão](#)
Disponível apenas em [letão](#)
Disponível apenas em [letão](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

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

Data de autorização de introdução no mercado:

16/12/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/NRP/10/0032

Data da alteração do estado de autorização:

16/12/2010

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.