

Tabic M.B. putojošā tablete vistām

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Tabic M.B. putojošā tablete vistām

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](#) [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:

Uso intraocular

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

≥ 10 2,5 EID50/tablete

Forma farmacêutica:

Comprimido efervescente

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso intraocular:

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 0 dia

-

Chicken (for reproduction)

- Meat and offal. 0 dia

-

Chicken (layer hen)

- Meat and offal. 0 dia

Administração na água de bebida:

-

Chicken (for reproduction)

- Meat and offal. 0 dia

-

Chicken (layer hen)

- Meat and offal. 0 dia

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD09

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Letónia

Disponibilidade:

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

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/10/0031

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.