

# TAbic IB VAR effervescent tablets for suspension for chickens

Autorizado

- Avian infectious bronchitis virus, strain 233A var-1, Live

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

TAbic IB VAR effervescent tablets for suspension for chickens

TABIC IB VAR, tablete efervescente pentru suspensie pentru pui de găină

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

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

### Via de administração:

Via inalatoria

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Forma farmacêutica:

Comprimido efervescente

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via inalatoria:**

- 

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 dia  
Zero days

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AA03

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Roménia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## 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](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

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

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

14/10/2014

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**

200156

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

19/06/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

Polónia

---

**Número de procedimento:**

PL/V/0105/001/MR

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Letónia Lituânia Roménia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.