

# TAbic IB VAR206, effervescent tablets for suspension for chickens

Autorizado

- Avian infectious bronchitis virus, strain 2-06, Live

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

TAbic IB VAR206, effervescent tablets for suspension for chickens

TAbic IB VAR206, Šumivá tableta pro suspenzi

---

### **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:**

Nebulização

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

**Forma farmacêutica:**

Comprimido efervescente

---

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

- 

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 dia  
Zero days

---

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

QI01AD07

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

República Checa

---

**Descrição da embalagem:**

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:**

4/12/2019

---

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

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

97/085/19-C

---

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

4/12/2019

---

**Estado-Membro de referência:**

Polónia

---

**Número de procedimento:**

**Estados-Membros envolvidos:**

Bulgária República Checa Letónia Lituânia Roménia Eslováquia Eslovénia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Combined File of all Documents

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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