

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Curcă

Găină (broiler)

Găină (pentru reproducție)

Găină (găină ouătoare)

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Administrare intraoculară

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000000.00 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00 unitate(i)

Forma farmaceutică:

Comprimat efervescent

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

•

Curcă

- Nu este specificat. 0 zi

•

Găină (broiler)

- Nu este specificat. 0 zi

•

Găină (pentru reproducție)

- Nu este specificat. 0 zi

•

Găină (găină ouătoare)

- Nu este specificat. 0 zi

Administrare intraoculară:

•

Găină (pentru reproducție)

- Nu este specificat. 0 zi

•

Curcă

- Nu este specificat. 0 zi

•

Găină (broiler)

- Nu este specificat. 0 zi

•

Găină (găină ouătoare)

- Nu este specificat. 0 zi

-:

•

Găină (pentru reproducție)

- Nu este specificat. 0 zi

•

Găină (găină ouătoare)

- Nu este specificat. 0 zi

•

Curcă

- Nu este specificat. 0 zi

•

Găină (broiler)

- Nu este specificat. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Latvia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)
Disponibile numai în [Letonă](#)
Disponibile numai în [Letonă](#)
Disponibile numai în [Letonă](#)
Disponibile numai în [Letonă](#)
Disponibile numai în [Letonă](#)
Disponibile numai în [Letonă](#)
Disponibile numai în [Letonă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

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

Data autorizației de comercializare:

16/12/2010

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/10/0032

Data modificării statusului autorizației:

16/12/2010

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.