

Tabic M.B. putojošā tablete vistām

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Tabic M.B. putojošā tablete vistām

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (broiler)

Găină (pentru reproducție)

Găină (găină ouătoare)

Calea de administrare:

Administrare intraoculară

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

≥ 10 2,5 EID50/tablete

Forma farmaceutică:

Comprimat efervescent

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intraoculară:

•

Găină (broiler)

- Carne și organe. 0 zi

•

Găină (pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

•

Găină (găină ouătoare)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare în apa de băut:

•

Găină (pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

•

Găină (găină ouătoare)

- Carne și organe. 0 zi

•

Găină (broiler)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD09

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](#)

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/10/0031

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 acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.