

# Tabic V.H. tabletki musujące dla kur i indyków

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Tabic V.H. tabletki musujące dla kur i indyków

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină (femelă adultă)

Curcă

### Calea de administrare:

-

Administrare în apa de băut

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000000.00 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00 Comprimat

### Forma farmaceutică:

Comprimat efervescent

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

- 

**Găină (femelă adultă)**

- All relevant tissues. 0 zi

- 

**Curcă**

- All relevant tissues. 0 zi

**Administrare în apa de băut:**

- 

**Găină (femelă adultă)**

- All relevant tissues. 0 zi

- 

**Curcă**

- All relevant tissues. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AD06

QI01CD

---

**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:**

Poland

---

**Descrierea ambalajului:**

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

---

## 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](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

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

---

### **Data autorizației de comercializare:**

24/10/2006

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Numărul autorizației:**

1694

---

## Data modificării statusului autorizației:

24/10/2006

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.