

File downloaded on 2026-04-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000093247>

TABIC M.B.

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

TABIC M.B.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (pui de găină)

Calea de administrare:

administrare oftalmică
Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
2.50 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat efervescent

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

administrare oftalmică:

-

Găină (pui de găină)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare în apa de băut:

-

Găină (pui de găină)

- 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:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

cutie carton x 1 folie x 10 tablete de 10000 doze

cutie carton x 1 folie x 10 tablete de 5000 doze

cutie carton x 1 folie x 10 tablete de 2500 doze

cutie carton x 1 folie x 10 tablete de 2000 doze

cutie carton x 1 folie x 10 tablete de 1000 doze

cutie carton x 1 folie x 10 tablete de 500 doze

cutie carton x 1 folie x 10 tablete de 100 doze

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

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

Data autorizației de comercializare:

18/07/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

200162

Data modificării statusului autorizației:

2/09/2025

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

Documente

Combined File of all Documents