

File downloaded on 2026-04-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000096532>

TAbic M.B., șnypșčiosios tabletès

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

TAbic M.B., șnypșčiosios tabletès

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut
administrare oftalmică

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
316.23 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Comprimat efervescent

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

administrare oftalmică:

-

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:

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

Disponibil în:

Lithuania

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [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:

4/02/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/04/1611/001-007

Data modificării statusului autorizației:

25/06/2025

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.