

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Ima dovoljenje za
promet

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

brojler

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

Intraokularna uporaba

Dajanje z razprševanjem

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 unit(s)

Farmacevtska oblika:

Šumeča tableta

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje:

-

Turkey

- Not specified. 0 day

-

brojler

- Not specified. 0 day

-

Chicken (for reproduction)

- Not specified. 0 day

-

Chicken (layer hen)

- Not specified. 0 day

Intraokularna uporaba:

-

Chicken (for reproduction)

- Not specified. 0 day

-

Turkey

- Not specified. 0 day

-

brojler

- Not specified. 0 day

•

Chicken (layer hen)

- Not specified. 0 day

Dajanje z razprševanjem:

•

Chicken (for reproduction)

- Not specified. 0 day

•

Chicken (layer hen)

- Not specified. 0 day

•

Turkey

- Not specified. 0 day

•

brojler

- Not specified. 0 day

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI01AD06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Latvia

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)
Na voljo samo v [Latvian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

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

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

16/12/2010

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Pristojni organ:

Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:V/NRP/10/0032

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:16/12/2010

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.