

# Tabic M.B. tabletki musujāce dla kur

Ima dovoljenje za  
promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Tabic M.B. tabletki musujāce dla kur

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

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

---

### Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje  
Okularna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
316.23 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Tableta

---

**Farmaceutvska oblika:**

Šumeča tableta

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Dajanje v vodo za pitje:**

- 

**Chicken (hen)**

- All relevant tissues. 0 day

**Okularna uporaba:**

- 

**Chicken (hen)**

- All relevant tissues. 0 day

---

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

QI01AD09

---

**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:**

Poland

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

---

## 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](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

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

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

24/10/2006

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

---

### **Pristojni organ:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

1701

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

24/10/2006

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obišcite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

### Navodilo za uporabo

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

### Označevanje

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

### Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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