

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Tabic V.H. putojošā tablete vistām un tītariem

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Kalkon

Tamhöns (slaktkyckling)

Tamhöns (avelshöns)

Tamhöns (värphöns)

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Intraokulär användning

Massbehandling via nebulisering

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Läkemedelsform:

Brustablett

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

•

Kalkon

- Not specified. 0 dygn

•

Tamhöns (slaktkyckling)

- Not specified. 0 dygn

•

Tamhöns (avelshöns)

- Not specified. 0 dygn

•

Tamhöns (värphöns)

- Not specified. 0 dygn

Intraokulär användning:

•

Tamhöns (avelshöns)

- Not specified. 0 dygn

•

Kalkon

- Not specified. 0 dygn

•

Tamhöns (slaktkyckling)

- Not specified. 0 dygn

•

Tamhöns (värphöns)

- Not specified. 0 dygn

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns (avelshöns)

- Not specified. 0 dygn

-

Tamhöns (värphöns)

- Not specified. 0 dygn

-

Kalkon

- Not specified. 0 dygn

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- Not specified. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Lettland

Tillgänglig i:

Lettland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)
Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)
Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)
Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)
Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)
Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)
Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)
Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

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

Godkännandedatum:

16/12/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Ansvarig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

V/NRP/10/0032

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/12/2010

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.