

TAbic IB VAR206, effervescent tablets for suspension for chickens

Godkänd

- Avian infectious bronchitis virus, strain 2-06, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

TAbic IB VAR206, effervescent tablets for suspension for chickens

TAbic IB VAR206, Šumivá tableta pro suspenzi

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (höna)

Administreringsväg:

Massbehandling via nebulisering

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Läkemedelsform:

Brustablett

Karenstid per administreringsväg:

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns (höna)

- Meat and offal. 0 dygn
Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD07

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

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

Godkännandedatum:

4/12/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Synoptis Industrial Sp. z o.o.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/085/19-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/12/2019

Referensmedlemsstat:

Polen

Procedurnummer:

PL/V/0109/001

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Tjeckien Lettland Litauen Rumänien Slovakien Slovenien

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Gemensam fil för alla dokument

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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