

AVIFFA RTI lyofilizát na suspenziu pre kurčatá a morky

Разрешен

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

AVIFFA RTI lyofilizát na suspenziu pre kurčatá a morky

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

пиле

пуйка

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Очно-назално прилагане

Прилагане чрез небулизиране

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

4.00 log10 cell culture infective dose 50/millilitre / 50.00 microlitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за очно-назална суспензия/за прилагане във вода за пиене

Withdrawal period by route of administration:**Прилагане във вода за пиене:****• пиле**

- All relevant tissues. 0 day zero days (chicken and turkey)

• пуйка**Очно-назално прилагане:****• пиле**

- All relevant tissues. 0 day zero days (chicken and turkey)

• пуйка**Прилагане чрез небулизиране:****• пуйка**

- All relevant tissues. 0 day zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD01

QI01CD01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

30/05/1997

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на лиценза:

97/0098/97-S

Дата на промяна в статуса на лиценза:

30/05/1997

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028619>