

Aviffa RTI liofilizátum szuszpenzióhoz pulykák és házityúkok részére

Registrováno

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Aviffa RTI liofilizátum szuszpenzióhoz pulykák és házityúkok részére

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Krůta

Kuře

Cesta podání:

Podání v pitné vodě/mléce

Nitrooční podání

Podání rozprašováním

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.30 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Léková forma:

Perorální lyofilizát

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě/mléce:

•

Krůta

- Maso. 0 day

•

Kuře

- Maso. 0 day

- Maso. 0 day

Nitrooční podání:

•

Krůta

- Maso. 0 day

•

Kuře

- Maso. 0 day

- Maso. 0 day

Podání rozprašováním:

•

Krůta

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AD01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Maďarsko

Dostupné v:

Maďarsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Hungarian](#)

Dostupné pouze v [Hungarian](#)

Dostupné pouze v [Hungarian](#)

Dostupné pouze v [Hungarian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Datum registrace:

14/06/2001

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Příslušný orgán:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

14/06/2001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet