

AVIFFA RTI LYOPHILISAT POUR SUSPENSION NASALE OCULAIRE OU ORALE

Autoriseret

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

AVIFFA RTI LYOPHILISAT POUR SUSPENSION NASALE OCULAIRE OU ORALE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Æglæggende høne

Kylling avl/æglæg

Slagtekylling

Kalkun

Administrationsvej:

Okulær anvendelse

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

2.30 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat til suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Okulær anvendelse:

-

Æglæggende høne

- Meat and offal. 0 dag

- Eggs. 0 dag

-

Kylling avl/æglæg

- Meat and offal. 0 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 0 dag

Oral anvendelse:

-

Kalkun

- All relevant tissues. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

-

Kylling avl/æglæg

- Meat and offal. 0 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 0 dag

-

Æglæggende høne

- Meat and offal. 0 dag

- Eggs. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

France

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dato for markedsføringstilladelse:

22/06/1988

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/2028875 8/1988

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/06/2013

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.