

Aviffa-RTI Liofilizat do sporządzenia zawiesiny

Autoriseret

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Aviffa-RTI Liofilizat do sporządzenia zawiesiny

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høne

Kalkun

Administrationsvej:

Til inhalation

Okulær anvendelse

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

199.53 50% tissue culture infectious dose / 1.00 50% tissue culture infectious dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat til suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Til inhalation:**

-

Høne

- Meat and offal. 0 dag

-

Kalkun

- Meat and offal. 0 dag

Okulær anvendelse:

-

Høne

- Meat and offal. 0 dag

-

Kalkun

- Meat and offal. 0 dag

Oral anvendelse:

-

Høne

- Meat and offal. 0 dag

-

Kalkun

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD01

QI01CD01

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:

Poland

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dato for markedsføringstilladelse:

24/02/2000

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

0997

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/02/2000

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Etikettering

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

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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