

# Aviffa RTI liofilizátum szuszpenzióhoz pulykák és házityúkok részére

Autoriseret

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

## Product identification

### Lægemiddelnavn:

Aviffa RTI liofilizátum szuszpenzióhoz pulykák és házityúkok részére

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

---

### Dyreart:

Kalkun

Høns

---

### Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand/mælk

Intraokulær anvendelse

Massebehandling ved nebulisering

---

## Product details

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

2.30 log<sub>10</sub> cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)/dose

---

**Lægemiddelform:**

Frysetørret tablet

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Anvendelse i drikkevand/mælk:****• Kalkun**

- Meat and offal. 0 dag

**• Høns**

- Meat and offal. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

**Intraokulær anvendelse:****• Kalkun**

- Meat and offal. 0 dag

**• Høns**

- Meat and offal. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

**Massebehandling ved nebulisering:****• Kalkun**

- Meat and offal. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI01AD01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Tjekkisk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Portugisisk](#)  
[Slovensk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)  
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Ungarsk](#)

Kun tilgængelig på [Ungarsk](#)

---

## Additional information

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Kroatisk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

14/06/2001

---

### **Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

14/06/2001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085489>