

AVIFFA-RTI

Autorisiert

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

AVIFFA-RTI

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Truthuhn

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Vernebeln

Anwendung am Auge

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

4.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Withdrawal period by route of administration:

zum Vernebeln:

• **Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Future breeder pullet**

- Fleisch und Innereien. 0 day

Anwendung am Auge:

• **Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Future breeder pullet**

- Fleisch und Innereien. 0 day

zum Eingeben über das Trinkwasser:

• **Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Future breeder pullet**

- Fleisch und Innereien. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Marketing authorisation date:

16/07/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

2365 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/09/2011

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055319>