

Aviffa-RTI Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Zugelassen

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Aviffa-RTI Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Henne

Truthuhn

Art der Anwendung:

zur Inhalation

Anwendung am Auge

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zur Inhalation:**

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anwendung am Auge:

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Einnehmen:

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01AD01

QI01CD01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Verfügbar in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [polieren](#)

Verfügbar nur in [polieren](#)

Verfügbar nur in [polieren](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zulassungsdatum:

24/02/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

0997

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/02/2000

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

Dokumente

Etikettierung

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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.