

Aviffa – Lyophilisat zur Anwendung über das Trinkwasser für Puten

Zugelassen

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Aviffa – Lyophilisat zur Anwendung über das Trinkwasser für Puten

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Truthenne

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.30 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Durchstechflasche

Darreichungsform:

Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

Truthenne

- Eier. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01CD01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

1 Durchstechflasche aus Glas (Typ I) verschlossen mit einem Butylkautschukstopfen mit Lyophilisat (1000 Impfdosen)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zulassungsdatum:

31/01/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-20153

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/01/1996

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung