

# 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 Eingehen über das Trinkwasser:**

•

**Truthenne**

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

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QI01CD01

**Abgaberegelung:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung