

Aviffa RTI liofilizátum szuszpenzióhoz pulykák és házityúkok részére

Autorisiert

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

Aviffa RTI liofilizátum szuszpenzióhoz pulykák és házityúkok részére

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Truthuhn

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

intraokulare Anwendung

zum Vernebeln

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

2.30 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)/dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

- **Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Fleisch und Innereien. 0 day

intraokulare Anwendung:

- **Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Fleisch und Innereien. 0 day

zum Vernebeln:

- **Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day

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

QI01AD01

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

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 France

Marketing authorisation date:

14/06/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/06/2001

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

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