

AVIFFA RTI lyofilizát na okulonazálnu suspenziu/na podanie v pitnej vode pre kurčatá a morky

Zugelassen

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AVIFFA RTI lyofilizát na okulonazálnu suspenziu/na podanie v pitnej vode pre kurčatá a morky

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

okulonasale Anwendung

zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

4.00 log10 50% cell culture infectious dose/millilitre / 50.00 microlitre(s)

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag zero days (chicken and turkey)

okulonasale Anwendung:

-

Huhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag zero days (chicken and turkey)

zum Vernebeln:

-

Truthuhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag zero days

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

QI01AD01

QI01CD01

Abgaberegung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zulassungsdatum:

30/05/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/0098/97-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/05/1997

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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