

Aviffa RTI

Autorisiert

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

Aviffa RTI

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

2.30 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Betätigung (Sprühstoß)

Darreichungsform:

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

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

- **Huhn**
- **Truthuhn**

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

QI01CD01

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Marketing authorisation date:

28/12/1988

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Merial

Zuständige Behörde:DGAV

Zulassungsnummer:242/88

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:1/01/2018

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097625>