

Aviffa RTI

Zugelassen

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Aviffa RTI

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

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

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

QI01CD01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Verfügbar in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [portugiesisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Zulassungsdatum:

28/12/1988

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

MERIAL Laboratoire Porte des Alpes

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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