

AVIFFA RTI lyofilizát na suspenziu pre kurčatá a morky

Εξουσιοδοτημένο

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

AVIFFA RTI lyofilizát na suspenziu pre kurčatá a morky

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Κοτόπουλο
Ινδοόρνιθα

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό
Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη
Χορήγηση με εκνέφωση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό

Withdrawal period by route of administration:**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:****• Κοτόπουλο**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα zero days (chicken and turkey)

• Ινδοόρνιθα**Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη:****• Κοτόπουλο**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα zero days (chicken and turkey)

• Ινδοόρνιθα**Χορήγηση με εκνέφωση:****• Ινδοόρνιθα**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα zero days

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QI01AD01

QI01CD01

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

30/05/1997

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός άδειας:

97/0098/97-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

30/05/1997

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

Documents

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028619>