

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

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Pavos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Vía ocular

Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

4.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 50.00 Microlitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

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

Vía oculonasal:

-

Pollos

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

Nebulización:

-

Pavos

- All relevant tissues. 0 Día zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD01

QI01CD01

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

30/05/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/0098/97-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/05/1997

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.