

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

Myönnetty

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana

Kalkkuna

Antoreitti:

Juomaveteen sekoitettuna

Silmiin ja sieraimiin

Sumutukseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English

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

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten, silmiin ja sieraimiin/juomaveteen sekoitettavaksi

Varoaika antoreiteittäin:

Juomaveteen sekoitettuna:

-

Kana

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

Silmiin ja sieraimiin:

-

Kana

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

Sumutukseen:

-

Kalkkuna

- All relevant tissues. 0 day zero days

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AD01

QI01CD01

Reseptistatus:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Myyntiluvan myöntämispäivä:

30/05/1997

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

97/0098/97-S

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

30/05/1997

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.