

AVIFFA RTI lyofilizát na suspenziu pre kurčatá a morky

Valtuutettu

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Product identification

Lääkkeen nimi:

AVIFFA RTI lyofilizát na suspenziu pre kurčatá a morky

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain English

Kohde-eläinlaji(t):

Kana

Kalkkuna

Antoreitti:

Juomaveteen sekoitettuna

Silmiin ja sieraimiin

Sumutukseen

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain English

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

Lääkemuoto:

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

Withdrawal period by route of administration:

Juomaveteen sekoitettuna:

• **Kana**

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

• **Kalkkuna**

Silmiin ja sieraimiin:

• **Kana**

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

• **Kalkkuna**

Sumutukseen:

• **Kalkkuna**

- All relevant tissues. 0 day zero days

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QI01AD01

QI01CD01

Toimituksen oikeudellinen asema:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Slovak](#)

Saatavissa vain [Slovak](#)

Saatavissa vain [Slovak](#)

Saatavissa vain [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

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

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

30/05/1997

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastuullinen viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntiluvan numero:

97/0098/97-S

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

30/05/1997

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

Documents

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

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