

Aviffa RTI

Myönnetty

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Aviffa RTI

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana

Kalkkuna

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

2.30 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Painallus/annos

Lääkemuoto:

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

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01CD01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Saatavilla:

Portugal

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Portuguese](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

28/12/1988

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

MERIAL Laboratoire Porte des Alpes

Vastaava viranomainen:

Directorate General For Food And Veterinary

Myyntilupanumero:

242/88

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/01/2018

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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