

AVIFFA RTI LYOPHILISAT POUR SUSPENSION NASALE OCULAIRE OU ORALE

Autorisé

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AVIFFA RTI LYOPHILISAT POUR SUSPENSION NASALE OCULAIRE OU ORALE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet (poule pondeuse)
Poulet (pour reproduction)
Poulet (poulet de chair)
Dinde

Voie d'administration:

Voie ophtalmique
Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

2.30 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension oculonasale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie ophtalmique:

•

Poulet (poule pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

- Œufs. 0 day

•

Poulet (pour reproduction)

- Viande et abats. 0 day

•

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

Voie orale:

•

Dinde

- Tous les tissus éligibles. 0 day

- Viande et abats. 0 day

•

Poulet (pour reproduction)

- Viande et abats. 0 day

•

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

•

Poulet (poule pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

- Œufs. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Flacon de 1 000 doses

Boîte de 10 flacons de 5 000 doses

Boîte de 10 flacons de 2 000 doses

Flacon de 10 000 doses

Flacon de 5 000 doses

Flacon de 2 000 doses

Boîte de 10 flacons de 1 000 doses

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/06/1988

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/2028875 8/1988

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/06/2013

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage