

AVIFFA-RTI LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autorisé

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AVIFFA-RTI LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Dinde

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

Poulette future reproductrice

Voie d'administration:

Administration par nébulisation

Voie ophtalmique

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

4.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration par nébulisation:

-

Dinde

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulette future reproductrice

- Viande et abats. 0 day

Voie ophtalmique:

-

Dinde

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulette future reproductrice

- Viande et abats. 0 day

Administration dans l'eau de boisson:

-

Dinde

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulette future reproductrice

- Viande et abats. 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:

Espagne

Disponible en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/07/1991

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

2365 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/09/2011

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.