

Aviffa RTI

Autorisé

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Aviffa RTI

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Dinde

Voie d'administration:

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 Bouffée

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

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

QI01CD01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Portuguese

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/12/1988

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

Merial

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

242/88

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/01/2018

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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