

AVIFFA RTI lyofilizát na okulonazálnu suspenziu/na podanie v pitnej vode pre kurčatá a morky

Odobreno

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

AVIFFA RTI lyofilizát na okulonazálnu suspenziu/na podanie v pitnej vode pre kurčatá a morky

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće

Okulonazalno

Nebulizacijom

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

4.00 log10 50% cell culture infectious dose / 50.00 microlitre(s)

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za okulonazalnu suspenziju/uporabu u vodi za piće

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće:

-

Chicken

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

Okulonazalno:

-

Chicken

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

Nebulizacijom:

-

Turkey

- All relevant tissues. 0 day zero days

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AD01

QI01CD01

Pravni status opskrbe:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u slovački

Dostupan samo u slovački

Dostupan samo u slovački

Dostupan samo u slovački

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski francuski talijanski latvijski litvanski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

30/05/1997

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Nadležno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj odobrenja:

97/0098/97-S

Datum promjene statusa odobrenja:

30/05/1997

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.