

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

Autorizzato

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

Pollastra da riproduzione

Via di somministrazione:

Nebulizzazione

Uso oftalmico

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Nebulizzazione:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollastra da riproduzione

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso oftalmico:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollastra da riproduzione

- carni e frattaglie. 0 giorno

Somministrazione in acqua da bere:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollastra da riproduzione

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/07/1991

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

2365 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/09/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.