

AVIFFA RTI lyofilizát na suspenziu pre kurčatá a morky

Autorizzato

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

AVIFFA RTI lyofilizát na suspenziu pre kurčatá a morky

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli
tacchini

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere
Per uso oculonasale
Nebulizzazione

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
4.00 log₁₀ cell culture infective dose 50/millilitre / 50.00 microlitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione oculonasale/per uso in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:

Somministrazione in acqua da bere:

• **polli**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno zero days (chicken and turkey)

• **tacchini**

Per uso oculonasale:

• **polli**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno zero days (chicken and turkey)

• **tacchini**

Nebulizzazione:

• **tacchini**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno zero days

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

QI01AD01

QI01CD01

Status giuridico della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

30/05/1997

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/0098/97-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/05/1997

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028619>