

File downloaded on 2026-04-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000097625>

Aviffa RTI

Autorizzato

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Aviffa RTI

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli
tacchino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
2.30 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Erogazione

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione oculonasale/per uso in acqua da bere

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

QI01CD01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Portoghese

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/12/1988

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Merial

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

242/88

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/01/2018

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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