

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

Registruotas

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kalakutas

Vištaitė, ateityje dėdeklė

Vištaitė veisimui

Naudojimo būdas:

Naudoti kaip aerozolį

Vartoti ant akių

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

4.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

-

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Naudoti kaip aerozolį:

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Vištaitė, ateityje dėdeklė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Vištaitė veisimui

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Vartoti ant akių:

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Vištaitė, ateityje dėdeklė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Vištaitė veisimui

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Naudoti su geriamuoju vandeniu:

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Vištaitė, ateityje dėdeklė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Vištaitė veisimui

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AD01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Spain

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Rinkodaros leidimo data:

16/07/1991

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

2365 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

7/09/2011

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklėjimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.