

Aviffa RTI liofilizátum szuszpenzióhoz pulykák és házityúkok részére

Registruotas

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Aviffa RTI liofilizátum szuszpenzióhoz pulykák és házityúkok részére

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kalakutas

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną

Vartoti į akis

Naudoti kaip aerozolį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.30 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Vaisto forma:

Geriamasis liofilizatas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną:

•

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Vartoti į akis:

•

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Naudoti kaip aerozolį:

•

Kalakutas

- 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 Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Hungary

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Vengrų

Pateikiama tik Vengrų

Pateikiama tik Vengrų

Pateikiama tik Vengrų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Rinkodaros leidimo data:

14/06/2001

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Atsakinga institucija:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

14/06/2001

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