

AVIFFA-RTI

Pilnvarots

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated

Product identification

Zāļu nosaukums:

AVIFFA-RTI

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Tītars

Vista (produktīvais jaunputns olu iegūšanai, nākamā dējējvista)

Nākamās vaislas vistas

Lietošanas veids:

lietošanai ar izsmidzināšanu

okulārai lietošanai

Lietošanai ar dzeramo ūdeni

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)

4.00 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Dose

Zāļu forma:

Liofilizāts suspensijas pagatavošanai

Withdrawal period by route of administration:

lietošanai ar izsmidzināšanu:

• **Tīvars**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• **Vista (produktīvais jaunputns olu iegūšanai, nākamā dējējvīsta)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• **Nākamās vaislas vīstas**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

okulārai lietošanai:

• **Tīvars**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• **Vista (produktīvais jaunputns olu iegūšanai, nākamā dējējvīsta)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• **Nākamās vaislas vīstas**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Lietošanai ar dzeramo ūdeni:

• **Tīvars**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• **Vista (produktīvais jaunputns olu iegūšanai, nākamā dējējvīsta)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• **Nākamās vaislas vīstas**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QI01AD01

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai Spanish

Pieejams tikai Spanish

Pieejams tikai Spanish

Pieejams tikai Spanish

Pieejams tikai Spanish

Pieejams tikai Spanish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Marketing authorisation date:

16/07/1991

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atbildīgā iestāde:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Atļaujas numurs:

2365 ESP

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

7/09/2011

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

Documents

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055319>