

Aviffa-RTI Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Toegelaten

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Aviffa-RTI Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hennen

Kalkoen

Toedieningsweg:

Inhalatie

Oculair gebruik

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

199.53 50% tissue culture infectious dose / 1.00 50% tissue culture infectious dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie

Wachttijd per toedieningsweg:**Inhalatie:**

-

Hennen

- Meat and offal. 0 day

-

Kalkoen

- Meat and offal. 0 day

Oculair gebruik:

-

Hennen

- Meat and offal. 0 day

-

Kalkoen

- Meat and offal. 0 day

Oraal gebruik:

-

Hennen

- Meat and offal. 0 day

-

Kalkoen

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD01

QI01CD01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Polen

Beschikbaar in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Handelsvergunningsdatum:

24/02/2000

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

0997

Datum toelatingswijziging:

24/02/2000

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.