

AVIFFA RTI lyofilizát na suspenziu pre kurčatá a morky

Geautoriseerd

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

AVIFFA RTI lyofilizát na suspenziu pre kurčatá a morky

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Kalkoen

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Oculonasaal gebruik

Toediening door verneveling

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

4.00 log₁₀ cell culture infective dose 50/millilitre / 50.00 microlitre(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:****• Kip**

- All relevant tissues. 0 day zero days (chicken and turkey)

• Kalkoen**Oculonasaal gebruik:****• Kip**

- All relevant tissues. 0 day zero days (chicken and turkey)

• Kalkoen**Toediening door verneveling:****• Kalkoen**

- All relevant tissues. 0 day zero days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD01

QI01CD01

Afleverstatus:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Slowakije

Package description:

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

30/05/1997

Productielocaties partijvrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

97/0098/97-S

Wijzigingsdatum status toelating:

30/05/1997

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028619>