

File downloaded on 2026-04-12

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000085489>

Aviffa RTI liofilizátum szuszpenzióhoz pulykák és házityúkok részére

Autorisert

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Aviffa RTI liofilizátum szuszpenzióhoz pulykák és házityúkok részére

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalkun

kylling

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk

Intraokulær bruk

Massebehandling ved nebulisering

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.30 log₁₀ cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)/dose

Legemiddelform:

Lyofilisattablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk:

•

kalkun

- Slakt. 0 dag

•

kylling

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Intraokulær bruk:

•

kalkun

- Slakt. 0 dag

•

kylling

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

•

kalkun

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HU

Tilgjengelig i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/06/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/06/2001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet