

Aviffa RTI liofilizátum szuszpenzióhoz pulykák és házityúkok részére

Dopuszczony

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Aviffa RTI liofilizátum szuszpenzióhoz pulykák és házityúkok részére

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

W wodzie do picia lub w mleku

Podanie śródgałkowe

Nebulizacja

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

W wodzie do picia lub w mleku:

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Podanie śródgałkowe:

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Nebulizacja:

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Hungary

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [węgierski](#)

Dostępne wyłącznie w [węgierski](#)

Dostępne wyłącznie w [węgierski](#)

Dostępne wyłącznie w [węgierski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

14/06/2001

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Organ odpowiedzialny:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

14/06/2001

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet