

Aviffa RTI

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated

Product identification

Nome do medicamento:

Aviffa RTI

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

2.30 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Aplicação

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão oculonasal ou para administração na água de bebida

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

- **Chicken**
 - **Turkey**
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01CD01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

Descrição da embalagem:

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory 1 frasco de 1000 doses

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Marketing authorisation date:

28/12/1988

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Merial

Autoridade responsável:

DGAV

Número da autorização:

242/88

Data de alteração do estado de autorização:

1/01/2018

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

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097625>