

Aviffa-RTI Liofilizat do sporządzenia zawiesiny

Autorizat

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Aviffa-RTI Liofilizat do sporządzenia zawiesiny

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (femelă adultă)

Curcă

Calea de administrare:

Administrare prin inhalare

administrare oftalmică

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

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

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare prin inhalare:**

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 0 zi

administrare oftalmică:

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 0 zi

Administrare orală:

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD01

QI01CD01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Poland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data autorizației de comercializare:

24/02/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

0997

Data modificării statusului autorizației:

24/02/2000

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.