

File downloaded on 2026-05-04

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

Aviffa RTI

Autorizat

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Aviffa RTI

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Curcă

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.30 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Actuation

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie pentru administrare oculonazală/în apa de băut

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

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:

Portugal

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Portugheză

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 Portugal Unipessoal Lda.

Data autorizației de comercializare:

28/12/1988

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Merial

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

242/88

Data modificării statusului autorizației:

1/01/2018

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

Documente

Combined File of all Documents

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