

AVIFFA RTI lyofilizát na okulonazálnu suspenziu/na podanie v pitnej vode pre kurčatá a morky

Oprávnený

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

AVIFFA RTI lyofilizát na okulonazálnu suspenziu/na podanie v pitnej vode pre kurčatá a morky

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode
Okulonazálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

4.00 log10 50% cell culture infectious dose / 50.00 microlitre(s)

Lieková forma:

Lyofilizát na okulonazálnu suspenziu/podanie v pitnej vode

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Podanie v pitnej vode:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day zero days (chicken and turkey)

Okulonazálne použitie:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day zero days (chicken and turkey)

Použitie rozprašovaním:

-

Turkey

- All relevant tissues. 0 day zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD01

QI01CD01

Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Sklenené liekovky typu II pre farmaceutické použitie uzavreté hliníkovým uzáverom
10x5000 dávok

Sklenené liekovky typu II pre farmaceutické použitie uzavreté hliníkovým uzáverom
10x100 dávok

Sklenené liekovky typu II pre farmaceutické použitie uzavreté hliníkovým uzáverom
5000 dávok

Sklenené liekovky typu II pre farmaceutické použitie uzavreté hliníkovým uzáverom
1000 dávok

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dátum registrácie lieku:

30/05/1997

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/0098/97-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

30/05/1997

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

Dokumenty

Combined File of all Documents