

File downloaded on 2026-06-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000042168>

AVINEW

Разрешен

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

AVINEW

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка носачка

пиле за разплод

бройлер

Начин на приложение:

Очно приложение

Перорално приложение

Очно-назално прилагане

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Карентен срок по начин на приложение:

Очно приложение:

•

кокошка носачка

- All relevant tissues. 0 day

•

пиле за разплод

- All relevant tissues. 0 day

•

бройлер

- All relevant tissues. 0 day

Перорално приложение:

•

кокошка носачка

- All relevant tissues. 0 day

•

пиле за разплод

- All relevant tissues. 0 day

•

бройлер

- All relevant tissues. 0 day

Очно-назално прилагане:

•

кокошка носачка

- All relevant tissues. 0 day

•

пиле за разплод

- All relevant tissues. 0 day

•

бройлер

- All relevant tissues. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD06

Режим на отпускане:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски
Португалски Финландски Шведски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Дата на разрешение за търговия:

13/12/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/8349895 2/1999

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/12/2009

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

FR/V/0123/001

Засегнатата държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.