

File downloaded on 2026-06-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000063769>

Avinew Fizz effervescent tablet for chickens and turkeys

Разрешен

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Avinew Fizz effervescent tablet for chickens and turkeys

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

пуйка

Начин на приложение:

Очно приложение

Очно-назално прилагане

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

5.50 unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Ефервесцентна таблетка

Карентен срок по начин на приложение:**Очно приложение:**

-

пиле

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

Очно-назално прилагане:

-

пуйка

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

-

пиле

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

Перорално приложение:

-

пиле

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QI01AD06

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски 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](#)

Наличен в:

Netherlands

Описание на опаковката:

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Дата на разрешение за търговия:

18/11/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 125389

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/09/2021

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

NL/V/0410/001

Засегната 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](#)

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

Документи

Combined File of all Documents

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