

AVINEW

Neregistrováno

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

AVINEW

Avinew Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

Avinew Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

Avinew Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen

Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře (nosnice)

Kuře (plemenné nosnice)

Kuře (brojleři)

Cesta podání:

Oční podání

Perorální podání

Okulonazální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Maltese](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Oční podání:

-

Kuře (nosnice)

- All relevant tissues. 0 day

-

Kuře (plemenné nosnice)

- All relevant tissues. 0 day

-

Kuře (brojleři)

- All relevant tissues. 0 day

Perorální podání:

-

Kuře (nosnice)

- All relevant tissues. 0 day

-

Kuře (plemenné nosnice)

- All relevant tissues. 0 day

-

Kuře (brojleři)

- All relevant tissues. 0 day

Okulonazální podání:

-

Kuře (nosnice)

- All relevant tissues. 0 day

-

Kuře (plemenné nosnice)

- All relevant tissues. 0 day

-

Kuře (brojleři)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AD06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Belgie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Datum registrace:

15/04/2002

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V235514

Datum změny stavu registrace:

15/04/2025

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0123/001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.