

AVINEW

Autorizovaný

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Product identification

Název léčivého přípravku:

AVINEW

Avinew

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kuře (nosnice)

Kuře (plemenné nosnice)

Kuře (brojleři)

Způsob podání:

Oční podání

Perorální podání

Okulonazální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Léková forma:

K dispozici 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](#)

Withdrawal period by route of administration:

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-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI01AD06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Německo

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

5/03/2002

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Odpovědný orgán:

PEI

Registrační číslo:

PEI.V.02053.01.1

Datum změny stavu registrace:

7/02/2007

Referenční členský stát:

Francie

Číslo postupu:FR/V/0123/001

Dotčený členský stát:

Belgie Německo Řecko Lucembursko Nizozemsko Portugalsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042172>