

AVINEW

Registrováno

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

AVINEW

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 log₁₀ 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:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

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 France

Datum registrace:

13/12/1999

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/8349895 2/1999

Datum změny stavu registrace:

13/12/2009

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0123/001

Dotčený členský stát:

Belgie Německo Řecko Lucembursko Nizozemsko Portugalsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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.