

Avinew

Autorisiert

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

AVINEW

Avinew

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Legehennen

Huhn, zur Zucht

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

Anwendung am Auge

zum Einnehmen

okulonasale Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung am Auge:

• **Legehennen**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

• **Huhn, zur Zucht**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

• **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

zum Einnehmen:

• **Legehennen**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

• **Huhn, zur Zucht**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

• **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

okulonasale Anwendung:

• **Legehennen**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

• **Huhn, zur Zucht**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

• **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

5/03/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.02053.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/02/2007

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0123/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Deutschland Griechenland Luxemburg Niederlande Portugal

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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