

AVINEW Liofilizat pentru suspensie pentru pui de găină

Nicht
autorisiert

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AVINEW Liofilizat pentru suspensie pentru pui de găină

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn, zur Fleischproduktion

Huhn, zur Zucht

Legehennen

Art der Anwendung:

nasale Anwendung

okulonasale Anwendung

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**nasale Anwendung:**

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Legehennen

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

okulonasale Anwendung:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Legehennen

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Einnehmen:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Legehennen

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01AD06

Abgaberegulierung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zulassungsdatum:

18/11/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

150002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/05/2024

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.