

Avinew NEO Brausetablette für Hühner und Puten

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Avinew NEO Brausetablette für Hühner und Puten

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Legehennen
Huhn, zur Zucht
Huhn, zur Fleischproduktion
Truthuhn

Art der Anwendung:

Anwendung am Auge
zum Einnehmen
okulonasale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Brausetablette

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

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:

•

Truthuhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

Huhn, zur Zucht

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

Huhn, zur Fleischproduktion

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

Legehennen

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

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

QI01AD06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

30/07/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.02053.02.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/07/2020

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0296/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Deutschland Griechenland Irland Luxemburg Niederlande
Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

eu-puar-frv0296001-mr-rpe196-en.pdf