

AVINEW NEO Effervescent Tablet for Chickens and Turkeys

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

AVINEW NEO Effervescent Tablet for Chickens and Turkeys

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Legehenne

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

•

Legehenne

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

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

QI01AD06

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

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:

23/11/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 04491/3004

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/11/2024

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