

Avinew Fizz effervescent tablet for chickens and turkeys

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Avinew Fizz effervescent tablet for chickens and turkeys

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn
Truthuhn

Art der Anwendung:

Anwendung am Auge
okulonasale Anwendung
zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
5.50 unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Brausetablette

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**Anwendung am Auge:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
Zero days

okulonasale Anwendung:

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
Zero days

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
Zero days

zum Einnehmen:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
Zero days

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

QI01AD06

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Zulassungsdatum:

18/11/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 125389

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/09/2021

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0410/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Luxemburg

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.