

AVINEW

Μη εγκεκριμένο

- Newcastle disease virus, strain VG/GA-AVINEW, Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

AVINEW

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ωοτόκος όρνιθα

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Οφθαλμική χρήση

Από στόματος χρήση

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Οφθαλμική χρήση:

-

Ωοτόκος όρνιθα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Από στόματος χρήση:

-

Ωοτόκος όρνιθα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη:

-

Ωοτόκος όρνιθα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AD06

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

5/03/2002

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Αρμόδια αρχή:

Paul-Ehrlich-Institut

Αριθμός έγκρισης:

PEI.V.02053.01.1

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

1/07/2025

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

FR/V/0123/001

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.