

AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

Εξουσιοδοτημένο

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

Avinew Neo Bruistablet

Avinew Neo Comprimé effervescent

Avinew Neo Brausetablette

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

Ωστόσο όρνιθα

Ινδοόρνιθα

Οδός χορήγησης:

Οφθαλμική χρήση

Από στόματος χρήση

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

5.50 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Αναβράζον δισκίο

Withdrawal period by route of administration:

Οφθαλμική χρήση:

- **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**
 - All relevant tissues. 0 Ημέρα
- **Κοτόπουλο αναπαραγωγής**
 - All relevant tissues. 0 Ημέρα
- **Ωοτόκος όρνιθα**
 - All relevant tissues. 0 Ημέρα

Από στόματος χρήση:

- **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**
 - All relevant tissues. 0 Ημέρα
- **Κοτόπουλο αναπαραγωγής**
 - All relevant tissues. 0 Ημέρα
- **Ωοτόκος όρνιθα**
 - All relevant tissues. 0 Ημέρα

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη:

- **Ινδοόρνιθα**
 - All relevant tissues. 0 Ημέρα
 - **Κοτόπουλο αναπαραγωγής**
 - All relevant tissues. 0 Ημέρα
 - **Ωοτόκος όρνιθα**
 - All relevant tissues. 0 Ημέρα
 - **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**
 - All relevant tissues. 0 Ημέρα
-

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QI01AD06

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Belgium

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

2/12/2015

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Αρμόδια αρχή:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Αριθμός άδειας:

BE-V483306

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

2/12/2015

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

FR/V/0296/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: [*https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043909*](https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043909)