

# AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

Μη  
εγκεκριμένο

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### **Όνομασία φαρμάκου:**

AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

### **Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### **Είδος-στόχος:**

Ωοτόκος όρνιθα

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Ινδοόρνιθα

### **Οδός χορήγησης:**

Οφθαλμική χρήση

Από στόματος χρήση

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.50 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Αναβράζον δισκίο

---

### **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:**

•

**Ινδοόρνιθα**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

**Κοτόπουλο αναπαραγωγής**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

**Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

•

**Ωτόκοκός όρνιθα**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI01AD06

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

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 Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

4/12/2015

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

REG NL 117276

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

22/09/2025

---

### **Κράτος Μέλος αναφοράς:**

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

---

### **Αριθμός διαδικασίας:**

FR/V/0296/001

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

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

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