

Avinew Neo Tabletka musująca do sporządzenia zawiesiny

Εξουσιοδοτημένο

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

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Avinew Neo Tabletka musująca do sporządzenia zawiesiny

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Ορνιθα

Ινδοόρνιθα

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Χρήση δια εισπνοής

Οφθαλμική χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

0.85 50% Embryo Infective Dose / 0.30 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Αναβράζον δισκίο

Withdrawal period by route of administration:**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:****• Ορνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

• Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Χρήση δια εισπνοής:**• Ορνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

• Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Οφθαλμική χρήση:**• Ορνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

• Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 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](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

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](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

1/02/2017

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Αρμόδια αρχή:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Αριθμός άδειας:

2622

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

1/02/2017

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Επισήμανση

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075977>