

AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

Avinew NEO Brausetablette für Hühner und Puten

Principio activo:

Disponible únicamente en English

Especies de destino:

Gallinas ponedoras

Pollos reproductores

Pollos de engorde

Pavos

Vía de administración:

Vía oftálmica

Vía oral

Vía oculonasal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

5.50 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Comprimido efervescente

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oftálmica:

-

Gallinas ponedoras

- All relevant tissues. 0 Día

-

Pollos reproductores

- All relevant tissues. 0 Día

-

Pollos de engorde

- All relevant tissues. 0 Día

Vía oral:

-

Gallinas ponedoras

- All relevant tissues. 0 Día

-

Pollos reproductores

- All relevant tissues. 0 Día

-

Pollos de engorde

- All relevant tissues. 0 Día

Vía oculonasal:

-

Pavos

- All relevant tissues. 0 Día

-

Pollos reproductores

- All relevant tissues. 0 Día

-

Pollos de engorde

- All relevant tissues. 0 Día

-

Gallinas ponedoras

- All relevant tissues. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Disponible en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

20/10/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

836610

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/10/2015

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0296/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Alemania Grecia Irlanda Luxemburgo Países Bajos Portugal
España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.