

Avinew Fizz effervescent tablet for chickens and turkeys

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Avinew Fizz effervescent tablet for chickens and turkeys

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Pavos

Vía de administración:

Vía oftálmica

Vía oculonasal

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

5.50 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Comprimido efervescente

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oftálmica:**

-

Pollos

- Meat and offal. no withdrawal period
Zero days

Vía oculonasal:

-

Pavos

- Meat and offal. no withdrawal period
Zero days

-

Pollos

- Meat and offal. no withdrawal period
Zero days

Vía oral:

-

Pollos

- Meat and offal. no withdrawal period
Zero days

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:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

18/11/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 125389

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/09/2021

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0410/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Luxemburgo

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

Documentos

Combined File of all Documents

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