

AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

Avinew NEO Brausetablette für Hühner und Puten

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poule pondeuse)

Poulet (pour reproduction)

Poulet (poulet de chair)

Dinde

Voie d'administration:

Voie ophtalmique

Voie orale

Voie oculonasale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

5.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Comprimé effervescent

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie ophtalmique:

-

Poulet (poule pondeuse)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Poulet (pour reproduction)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Voie orale:

-

Poulet (poule pondeuse)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Poulet (pour reproduction)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Voie oculonasale:

- **Dinde**
- Tous les tissus éligibles. 0 day

- **Poulet (pour reproduction)**
- Tous les tissus éligibles. 0 day

- **Poulet (poulet de chair)**
- Tous les tissus éligibles. 0 day

- **Poulet (poule pondeuse)**
- Tous les tissus éligibles. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):
QI01AD06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Disponible en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/10/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

836610

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/10/2015

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0296/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Allemagne Grèce Irlande Luxembourg Pays-Bas Portugal Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.