

AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

Non
autorisé

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

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:

Abandonnée

Autorisé en:

Pays-Bas

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 Netherlands B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/12/2015

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 117276

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/09/2025

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0296/001

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

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