

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 Effervescent Tablet for Chickens and Turkeys

Substance active:

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 active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
5.50 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

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:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/11/2015

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm_04491/3004

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/11/2024

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043904>