

File downloaded on 2026-07-07

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043902>

AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

Nem
engedélyezett

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Termék azonosítása

Készítmény neve:

AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tojótyúk

tenyészcside

broiler

házipulyka

Alkalmazás módja:

Szemészeti alkalmazás

Oralis alkalmazás

Oculonasalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

5.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Pezsgőtabletta

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Szemészeti alkalmazás:

•

tojótyúk

- All relevant tissues. 0 day

•

tenyészcside

- All relevant tissues. 0 day

•

broiler

- All relevant tissues. 0 day

Oralis alkalmazás:

•

tojótyúk

- All relevant tissues. 0 day

•

tenyészcside

- All relevant tissues. 0 day

•

broiler

- All relevant tissues. 0 day

Oculonasalis alkalmazás:

-

házipulyka

- All relevant tissues. 0 day

-

tenyészcside

- All relevant tissues. 0 day

-

broiler

- All relevant tissues. 0 day

-

tojótyúk

- All relevant tissues. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD06

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

4/12/2015

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 117276

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

22/09/2025

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

FR/V/0296/001

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

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