

AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

Viðurkennt

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Product identification

Heiti lyfs:

AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

Avinew Neo Bruistablet

Avinew Neo Comprimé effervescent

Avinew Neo Brausetablette

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hænsn (holdakjúklingur)

Hænsn (til undaneldis)

Hænsn (varphæna)

Kalkúni

Íkomuleið:

Til notkunar í auga

Til inntöku

Til notkunar í augu og nef

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í English

5.50 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Freyðitafla

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í auga:

- **Hænsn (holdakjúklingur)**

- All relevant tissues. 0 dagar

- **Hænsn (til undaneldis)**

- All relevant tissues. 0 dagar

- **Hænsn (varphæna)**

- All relevant tissues. 0 dagar

Til inntöku:

- **Hænsn (holdakjúklingur)**

- All relevant tissues. 0 dagar

- **Hænsn (til undaneldis)**

- All relevant tissues. 0 dagar

- **Hænsn (varphæna)**

- All relevant tissues. 0 dagar

Til notkunar í augu og nef:

- **Kalkúni**

- All relevant tissues. 0 dagar

- **Hænsn (til undaneldis)**

- All relevant tissues. 0 dagar

- **Hænsn (varphæna)**

- All relevant tissues. 0 dagar

- **Hænsn (holdakjúklingur)**

- All relevant tissues. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf):

QI01AD06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Belgía

Available in:

Belgía

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

2/12/2015

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V483306

Dagsetning leyfisbreytingar:

2/12/2015

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Númer verkferlis:

FR/V/0296/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Þýskaland Grikkland Írland Lúxemborg Holland Portúgal
Spánn Bretland (Norður-Írland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043909>