AVINEW

Non autorizzato

• Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

AVINEW Liofilizado para suspensão oral e ocular e para nebulização. AVINEW

Principio attivo:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

Pollo (gallina ovaiola)

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Uso oftalmico

Uso orale

Per uso oculonasale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione

Withdrawal period by route of administration: Uso oftalmico:

- Pollo (gallina ovaiola)
 - tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
- Pollo (pollo da riproduzione)
 - tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
- Pollo (pollo da carne)
 - tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Uso orale:

- Pollo (gallina ovaiola)
 - tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
- Pollo (pollo da riproduzione)
 - tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
- Pollo (pollo da carne)
 - tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Per uso oculonasale:

- Pollo (gallina ovaiola)
 - tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
- Pollo (pollo da riproduzione)
 - tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
- Pollo (pollo da carne)
 - tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD06

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Revocato

Authorised in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in **English**

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Marketing authorisation date:

11/08/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

DGAV

Numero di autorizzazione:

R699/02 DGV

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/12/2019

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0123/001

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

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042174