

File downloaded on 2026-06-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043900>

AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina ovaiola)

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (pollo da carne)

tacchino

Via di somministrazione:

Uso oftalmico

Uso orale

Per uso oculonasale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Compresa effervescente

Tempo di attesa per via di somministrazione:

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:

-

tacchino

- 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

-

Pollo (gallina ovaioia)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

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

QI01AD06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/07/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

PEI.V.02053.02.1

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/07/2020

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0296/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Germania Grecia Irlanda Lussemburgo Paesi Bassi Portogallo
Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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