

Avinew Fizz effervescent tablet for chickens and turkeys

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Avinew Fizz effervescent tablet for chickens and turkeys

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli
tacchino

Via di somministrazione:

Uso oftalmico
Per uso oculonasale
Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
5.50 unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Compresa effervescente

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso oftalmico:**

-

polli

- carni e frattaglie. no withdrawal period Zero days

Per uso oculonasale:

-

tacchino

- carni e frattaglie. no withdrawal period Zero days

-

polli

- carni e frattaglie. no withdrawal period Zero days

Uso orale:

-

polli

- carni e frattaglie. no withdrawal period Zero days

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:

Paesi Bassi

Disponibile in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/11/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 125389

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/09/2021

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0410/001

Stati membri interessati:

Belgio Lussemburgo

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.