

AVINEW

Non autorizzato

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AVINEW

Avinew

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina ovaioia)

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Uso oftalmico

Uso orale

Per uso oculonasale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione

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:

-

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

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

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:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/06/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 10550

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/04/2025

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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