

# 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

AVINEW NEO effervescent tablet for chickens and turkeys

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Pollo (gallina ovaia)

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 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Compressa 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 ovaiola)**

- 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:**

Irlanda

---

**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:**

13/11/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA10454/027/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

13/11/2015

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)