

AVINEW

Neregistruotas

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

AVINEW

AVINEW

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Višta dedeklė

Veislinis viščiukas

Broileris

Naudojimo būdas:

Vartoti ant akių

Vartoti per burną

Lašinti į paukščio akis ar šnerves

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

-

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti ant akių:

-

Višta dedeklė

- All relevant tissues. 0 d.

-

Veislinis viščiukas

- All relevant tissues. 0 d.

-

Broileris

- All relevant tissues. 0 d.

Vartoti per burną:

-

Višta dedeklė

- All relevant tissues. 0 d.

-

Veislinis viščiukas

- All relevant tissues. 0 d.

-

Broileris

- All relevant tissues. 0 d.

Lašinti į paukščio akis ar šnerves:

-

Višta dedeklė

- All relevant tissues. 0 d.

-

Veislinis viščiukas

- All relevant tissues. 0 d.

-

Broileris

- All relevant tissues. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AD06

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Rinkodaros leidimo data:

28/04/2002

Serijos išleidimo gamybos vietas:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

49731/20-07-2007/K-0140801

Registracijos statuso pasikeitimo data:

30/09/2025

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Procedūros numeris:

FR/V/0123/001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet