

Avinew liofilizāts suspensijas pagatavošanai iekšķīgai, okulārai lietošanai un izsmidzināšanai vistām

Nav
atļautas

- Newcastle disease virus, strain VG/GA-AVINEW, Live

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Avinew liofilizāts suspensijas pagatavošanai iekšķīgai, okulārai lietošanai un izsmidzināšanai vistām

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cālis

Lietošanas veids:

Lietošanai ar dzeramo ūdeni
intraokulārai lietošanai
lietošanai ar izsmidzināšanu

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

316228.00 50% embriju inficējošā deva / 1.00 vienība(s)

Farmaceitiskā forma:

Liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai vai lietošanai dzeramajā ūdenī

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Lietošanai ar dzeramo ūdeni:

-

Cālis

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

intraokulārai lietošanai:

-

Cālis

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

lietošanai ar izsmidzināšanu:

-

Cālis

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI01AA02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

I tipa stikla flakons. Butilelastomēra aizbāznis. Alumīnija korķis. 2000 devu stikla flakons, kaste ar 10 flakoniem.

I tipa stikla flakons. Butilelastomēra aizbāznis. Alumīnija korķis. 1000 devu stikla flakons, kaste ar 10 flakoniem.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Tirdzniecības atļaujas datums:

24/05/2001

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/01/1329

Atļaujas statusa maiņas datums:

28/08/2023

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Lietošanas instrukcija

Marķējuma teksts