

# Avinew Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

Niet  
gemachtigd

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

AVINEW

Avinew Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

Avinew Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

Avinew Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen

Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in Engels

---

### **Doeldiersoort(en):**

Leghennen

Fokkippen

Vleeskuikens

---

### **Toedieningsweg:**

Oculair gebruik

Oraal gebruik  
Oculonasaal gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

### **Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor suspensie

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Oculair gebruik:**

- 

##### **Leghennen**

- All relevant tissues. 0 day

- 

##### **Fokkippen**

- All relevant tissues. 0 day

- 

##### **Vleeskuikens**

- All relevant tissues. 0 day

#### **Oraal gebruik:**

- 

##### **Leghennen**

- All relevant tissues. 0 day

- 

##### **Fokkippen**

- All relevant tissues. 0 day

- 

##### **Vleeskuikens**

- All relevant tissues. 0 day

**Oculonasaal gebruik:**

- 

**Leghennen**

- All relevant tissues. 0 day

- 

**Fokkippen**

- All relevant tissues. 0 day

- 

**Vleeskuikens**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AD06

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

België

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

15/04/2002

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

BE-V235514

---

**Datum toelatingswijziging:**

15/04/2025

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0123/001

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

### Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

### Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)