

AVINEW

Niet gemachtigd

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

AVINEW

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:

Wachttijd 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:

Duitsland

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 Vetmedica GmbH

Handelsvergunningsdatum:

5/03/2002

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Vergunningsnummer:

PEI.V.02053.01.1

Datum toelatingswijziging:

1/07/2025

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0123/001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.