

# AVINEW

Toegelaten

- 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 [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Fins](#) [Zweeds](#)  
[Norwegian](#)

---

### Vergunningsstatus:

Valid

---

### Toegelaten in:

Frankrijk

---

### 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 France

---

### Handelsvergunningsdatum:

13/12/1999

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Vergunningsnummer:**

FR/V/8349895 2/1999

---

**Datum toelatingswijziging:**

13/12/2009

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0123/001

---

**Betrokken lidstaten:**

België Duitsland Griekenland Luxemburg Nederland Portugal

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

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