

Avinew Neo Tabletka musująca do sporządzania zawiesiny

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Avinew Neo Tabletka musująca do sporządzania zawiesiny

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hennen

Kalkoen

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Inhalatie

Oculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.85 50% Embryo Infective Dose / 0.30 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Bruistablet

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:****• Hennen**

- Meat and offal. 0 day

• Kalkoen

- Meat and offal. 0 day

Inhalatie:**• Hennen**

- Meat and offal. 0 day

• Kalkoen

- Meat and offal. 0 day

Oculair gebruik:**• Hennen**

- Meat and offal. 0 day

• Kalkoen

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Polen

Package description:

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

1/02/2017

Productielocaties partijvrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Toelatingsnummer:

2622

Wijzigingsdatum status toelating:

1/02/2017

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075977>