

File downloaded on 2026-04-19

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043900>

# AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

Autorisert

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

---

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### **Målarter:**

slaktekylling  
avlsskylling  
eggleggende høne  
kalkun

---

### **Administrasjonsvei:**

Okulær bruk  
Oral bruk  
Okulonasal bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.50 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

---

### Legemiddelform:

Brusetablett

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Okulær bruk:

- 

##### **slaktekylling**

- Alt relevant vev. 0 dag

- 

##### **avlsskylling**

- Alt relevant vev. 0 dag

- 

##### **eggleggende høne**

- Alt relevant vev. 0 dag

#### Oral bruk:

- 

##### **slaktekylling**

- Alt relevant vev. 0 dag

- 

##### **avlsskylling**

- Alt relevant vev. 0 dag

- 

##### **eggleggende høne**

- Alt relevant vev. 0 dag

#### Okulonasal bruk:

- **kalkun**  
- Alt relevant vev. 0 dag
- **avlskylling**  
- Alt relevant vev. 0 dag
- **eggleggende høne**  
- Alt relevant vev. 0 dag
- **slaktekylling**  
- Alt relevant vev. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

30/07/2020

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarlig myndighet:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Godkjenningsnummer:**

PEI.V.02053.02.1

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

30/07/2020

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0296/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE DE EL Irland LU NL PT ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)