

File downloaded on 2026-04-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043903>

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:

eggleggende høne
avlsskylling
slaktekylling
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:

- **eggleggende høne**
- Alt relevant vev. 0 dag
- **avlsskylling**
- Alt relevant vev. 0 dag
- **slaktekylling**
- Alt relevant vev. 0 dag

Oral bruk:

- **eggleggende høne**
- Alt relevant vev. 0 dag
- **avlsskylling**
- Alt relevant vev. 0 dag
- **slaktekylling**
- Alt relevant vev. 0 dag

Okulonasal bruk:

-

kalkun

- Alt relevant vev. 0 dag

-

avlskylling

- Alt relevant vev. 0 dag

-

slaktekylling

- Alt relevant vev. 0 dag

-

eggleggende høne

- 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:

PT

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 Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/08/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

901/01/15RIVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/08/2022

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-puar-frv0296001-mr-rpe196-en.pdf