

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

AVINEW NEO Effervescent Tablet for Chickens and Turkeys

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

eggleggende høne

avlsskilling

broiler

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

-

avlskylling

- Alt relevant vev. 0 dag

-

broiler

- Alt relevant vev. 0 dag

Oral bruk:

-

eggleggende høne

- Alt relevant vev. 0 dag

-

avlskylling

- Alt relevant vev. 0 dag

-

broiler

- Alt relevant vev. 0 dag

Okulonasal bruk:

-

kalkun

- Alt relevant vev. 0 dag

-

avlskylling

- Alt relevant vev. 0 dag

•

broiler

- 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:

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:

23/11/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

Vm 04491/3004

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/11/2024

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