

AVINEW

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Niedopuszczony do
obrotu

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

AVINEW

Avinew - Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

podanie do oka

Podanie doustne

Na oczy i nozdrza

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

podanie do oka:

-

Chicken (layer hen)

- All relevant tissues. 0 day

-

Chicken (for reproduction)

- All relevant tissues. 0 day

-

Chicken (broiler)

- All relevant tissues. 0 day

Podanie doustne:

-

Chicken (layer hen)

- All relevant tissues. 0 day

-

Chicken (for reproduction)

- All relevant tissues. 0 day

-

Chicken (broiler)

- All relevant tissues. 0 day

Na oczy i nozdrza:

-

Chicken (layer hen)

- All relevant tissues. 0 day

-

Chicken (for reproduction)

- All relevant tissues. 0 day

-

Chicken (broiler)

- All relevant tissues. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

15/04/2002

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health And Social Security

Numer pozwolenia:

V 344/01/10/0695

Data zmiany statusu pozwolenia:

15/04/2025

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

FR/V/0123/001

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.