

Avinew Neo, Šumivá tableta pro suspenzi

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Avinew Neo, Šumivá tableta pro suspenzi

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

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

podanie do oka

Nebulizacja

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

7.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Tabletka musująca

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

podanie do oka:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

Nebulizacja:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

•

Turkey

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 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:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

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

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

12/09/2016

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

97/091/16-C

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/01/2021

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.

Ulotka dla pacjenta

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

oznakowanie opakowań

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