

# Avinew NEO putojošās tabletes suspensijas pagatavošanai vistām

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Avinew NEO putojošās tabletes suspensijas pagatavošanai vistām

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

Nebulização

Uso oftálmico

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

7.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 unidade(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido efervescente

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via oral:**

- 

**Chicken**

- Not specified. 0 dia

**Nebulização:**

- 

**Chicken**

- Not specified. 0 dia

**Uso oftálmico:**

- 

**Chicken**

- Not specified. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Letónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

7/03/2016

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Autoridade responsável:**

Food And Veterinary Service

---

### **Número da autorização:**

V/NRP/16/0003

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

7/03/2016

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.