

AVINEW Liofilizat pentru suspensie pentru pui de găină

Neautorizat

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Product identification

Denumirea medicamentului:

AVINEW Liofilizat pentru suspensie pentru pui de găină

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Găină (broiler)

Găină (pentru reproducție)

Găină (găină ouătoare)

Calea de administrare:

Administrare nazală

-

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Withdrawal period by route of administration:

Administrație nazală:

• **Găină (broiler)**

- Carne și organe. 0 day

• **Găină (pentru reproducție)**

- Carne și organe. 0 day

• **Găină (găină ouătoare)**

- Carne și organe. 0 day

-:

• **Găină (broiler)**

- Carne și organe. 0 day

• **Găină (pentru reproducție)**

- Carne și organe. 0 day

• **Găină (găină ouătoare)**

- Carne și organe. 0 day

Administrație orală:

• **Găină (broiler)**

- Carne și organe. 0 day

• **Găină (pentru reproducție)**

- Carne și organe. 0 day

• **Găină (găină ouătoare)**

- Carne și organe. 0 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD06

Statusul legal privind aprovizionarea :

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Status autorizație:

Surrendered

Authorised in:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie carton x 10 flacoane x 2000 doze

Cutie carton x 1 flacon x 2000 doze

Cutie x 10 flacoane x 1000 doze

Cutie x 1 flacon sticla x 1000 doze

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

18/11/2009

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

150002

Data modificării statusului autorizației:

9/05/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042945>