

Avinew liofilizāts suspensijas pagatavošanai iekšķīgai, okulārai lietošanai un izsmidzināšanai vistām

Neautorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Avinew liofilizāts suspensijas pagatavošanai iekšķīgai, okulārai lietošanai un izsmidzināšanai vistām

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Administrare intraoculară

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

316228.00 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00 unitate(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie pentru administrare oculonazală/în apa de băut

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intraoculară:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

-:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AA02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data autorizației de comercializare:

24/05/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/01/1329

Data modificării statusului autorizației:

28/08/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.