

AVINEW

Godkänd

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

AVINEW

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (värphöns)

Tamhöns (avelshöns)

Tamhöns (slaktkyckling)

Administreringsväg:

Okulär användning

Oral användning

Okulonasal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver för suspension

Karenstid per administreringsväg:

Okulär användning:

•

Tamhöns (värphöns)

- All relevant tissues. 0 dygn

•

Tamhöns (avelshöns)

- All relevant tissues. 0 dygn

•

Tamhöns (slaktkyckling)

- All relevant tissues. 0 dygn

Oral användning:

•

Tamhöns (värphöns)

- All relevant tissues. 0 dygn

•

Tamhöns (avelshöns)

- All relevant tissues. 0 dygn

•

Tamhöns (slaktkyckling)

- All relevant tissues. 0 dygn

Okulonasal användning:

•

Tamhöns (värphöns)

- All relevant tissues. 0 dygn

•

Tamhöns (avelshöns)

- All relevant tissues. 0 dygn

•

Tamhöns (slaktkyckling)

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel med vissa receptfria förpackningsstorlekar

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Godkännandedatum:

13/12/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/8349895 2/1999

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/12/2009

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0123/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Tyskland Grekland Luxemburg Nederländerna Portugal

Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.