

# Avinew NEO putojošās tabletes suspensijas pagatavošanai vistām

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Avinew NEO putojošās tabletes suspensijas pagatavošanai vistām

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos

---

**Vía de administración:**

Vía oral

Nebulización

Vía oftálmica

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

7.00 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Unidad(es)

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido efervescente

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

•

**Pollos**

- Not specified. 0 Día

**Nebulización:**

•

**Pollos**

- Not specified. 0 Día

**Vía oftálmica:**

•

**Pollos**

- Not specified. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Letonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

7/03/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/NRP/16/0003

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

7/03/2016

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.