

AVINEW

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

AVINEW

Avinew

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas ponedoras

Pollos reproductores

Pollos de engorde

Vía de administración:

Vía oftálmica

Vía oral

Vía oculonasal

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.50 log 10 50 % dosis infecciosa embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión

Withdrawal period by route of administration:

Vía oftálmica:

- **Gallinas ponedoras**
 - All relevant tissues. 0 Día
- **Pollos reproductores**
 - All relevant tissues. 0 Día
- **Pollos de engorde**
 - All relevant tissues. 0 Día

Vía oral:

- **Gallinas ponedoras**
 - All relevant tissues. 0 Día
- **Pollos reproductores**
 - All relevant tissues. 0 Día
- **Pollos de engorde**
 - All relevant tissues. 0 Día

Vía oculonasal:

- **Gallinas ponedoras**
 - All relevant tissues. 0 Día
- **Pollos reproductores**
 - All relevant tissues. 0 Día
- **Pollos de engorde**
 - All relevant tissues. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AD06

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Alemania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

5/03/2002

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

PEI

Número de autorización:

PEI.V.02053.01.1

Fecha del cambio de estado de la autorización:

7/02/2007

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0123/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Alemania Grecia Luxemburgo Países Bajos Portugal

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042172>