

# AVINEW

No autorizado

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

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

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
5.50 log 10 50 % dosis infecciosa embrión / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión

---

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

**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 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:**

Anulado

---

### **Autorizado en:**

Alemania

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

5/03/2002

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridad responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Número de autorización:**

PEI.V.02053.01.1

---

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

1/07/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0123/001

---

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.