

AVINEW

No autorizado

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AVINEW

Avinew - Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

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 infectiva 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:

Luxemburgo

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 Animal Health Belgium S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

15/04/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V 344/01/10/0695

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/04/2025

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

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.