

# AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

AVINEW NEO EFFERVESCENT TABLET FOR CHICKENS AND TURKEYS

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Gallinas ponedoras  
Pollos reproductores  
Pollos de engorde  
Pavos

---

**Vía de administración:**

Vía oftálmica  
Vía oral  
Vía oculonasal

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.50 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Comprimido efervescente

---

### 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:

- 

**Pavos**

- All relevant tissues. 0 Día

- 

**Pollos reproductores**

- All relevant tissues. 0 Día

- 

**Pollos de engorde**

- All relevant tissues. 0 Día

- 

**Gallinas ponedoras**

- All relevant tissues. 0 Día

---

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

QI01AD06

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

11/08/2015

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

901/01/15RIVPT

---

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

17/08/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0296/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Alemania Grecia Irlanda Luxemburgo Países Bajos Portugal  
España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0296001-mr-rpe196-en.pdf