

## AVINEW

Non autorisé

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

AVINEW

AVINEW

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Poulet (poule pondeuse)

Poulet (pour reproduction)

Poulet (poulet de chair)

---

### Voie d'administration:

Voie ophtalmique

Voie orale

Voie oculonasale

---

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat pour suspension

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie ophtalmique:**

•

**Poulet (poule pondeuse)**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

**Poulet (pour reproduction)**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

**Poulet (poulet de chair)**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

**Voie orale:**

•

**Poulet (poule pondeuse)**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

**Poulet (pour reproduction)**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

**Poulet (poulet de chair)**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

**Voie oculonasale:**

•

**Poulet (poule pondeuse)**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

**Poulet (pour reproduction)**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

**Poulet (poulet de chair)**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Grèce

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

28/04/2002

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

49731/20-07-2007/K-0140801

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/09/2025

---

**Etat membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0123/001

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)