

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:

Pays-Bas

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 Netherlands B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/06/2007

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 10550

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/04/2025

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0123/001

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.