

# AVINEW

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain VG/GA, Live

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

AVINEW

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Pollo (gallina ovaioia)

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (pollo da carne)

### Via di somministrazione:

Uso oftalmico

Uso orale

Per uso oculonasale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

### Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso oftalmico:**

•

**Pollo (gallina ovaioia)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

•

**Pollo (pollo da riproduzione)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

•

**Pollo (pollo da carne)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

**Uso orale:**

•

**Pollo (gallina ovaioia)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

•

**Pollo (pollo da riproduzione)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

•

**Pollo (pollo da carne)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

**Per uso oculonasale:**

•

**Pollo (gallina ovaioia)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

•

**Pollo (pollo da riproduzione)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

•

## **Pollo (pollo da carne)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AD06

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria tranne per alcune confezioni

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Francia

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

13/12/1999

---

### **Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/8349895 2/1999

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

13/12/2009

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0123/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Germania Grecia Lussemburgo Paesi Bassi Portogallo

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.