

# Avishield ND B1, lyophilisate for ocular suspension/use in drinking water for Chickens

Registrováno

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Avishield ND B1, lyophilisate for ocular suspension/use in drinking water for Chickens

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Kuře

### Cesta podání:

Okulonazální podání  
Perorální podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
6.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

**Léková forma:**

Lyofilizát pro okulonazální suspenzi/pro podání v pitné vodě

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:****Okulonazální podání:**

- 

**Kuře**

- Maso. 0 day

**Perorální podání:**

- 

**Kuře**

- Maso. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Chorvatsko

---

**Dostupné v:**

Chorvatsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [Croatian](#)

Dostupné pouze v [Croatian](#)

Dostupné pouze v [Croatian](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Izo S.r.l.

---

**Datum registrace:**

17/04/2018

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Genera d.d.

---

**Příslušný orgán:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Registrační číslo:**

UP/I-322-05/18-01/165

---

**Datum změny stavu registrace:**

9/03/2026

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

NL/V/0293/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Chorvatsko Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Francie](#) [Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#) [Irsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Polsko](#)

[Portugalsko](#) [Rumunsko](#) [Slovensko](#) [Slovinsko](#) [Španelsko](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.