

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

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Avishield ND B1 vakcina A.U.V.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

okulonasale Anwendung
zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

okulonasale Anwendung:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

zum Einnehmen:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD06

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Genera d.d.

Zulassungsdatum:

11/04/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

3952/X/18 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/04/2018

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0293/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Tschechische Republik Dänemark Estland
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen
Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.