

# 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, liofilizat pentru utilizare ca suspensie oculo-nazala / sau în apa de băut, pentru pui de găină

### 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

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Rumaenien

---

**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:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

230076

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/11/2025

---

**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 Rumaenien 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](http://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.