

Avishield ND Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Avishield ND lyophilisate for oculonasal suspension/use in drinking water for chickens and turkeys

Avishield ND Lyofilisaat voor suspensie

Avishield ND Lyophilisat pour suspension

Avishield ND Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Truthuhn

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:

-

Truthuhn

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period zero days

-

Huhn

- Alle Zielgewebe. 1 Tag

zum Einnehmen:

-

Truthuhn

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period zero days

-

Huhn

- Alle Zielgewebe. 1 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QI01AD06

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

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:

31/08/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V500764

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/08/2016

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0300/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Kroatien Deutschland Griechenland Ungarn Polen Portugal
Rumaenien 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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/09/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/09/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/09/2025

[Herunterladen](#)

Combined File of all Documents

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