

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

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

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 okulonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

okulonasale Anwendung:

-

Truthuhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Huhn

- Alle Zielgewebe. 1 Tag

zum Einnehmen:

-

Truthuhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Huhn

- Alle Zielgewebe. 1 Tag

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:

Kroatien

Verfügbar in:

Kroatien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

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:

Izo S.r.l.

Zulassungsdatum:

5/04/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/21-01/215

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/03/2026

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

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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