

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

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Avishield ND lyophilisate for oculonasal 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:**  
Spanien

---

**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:**

Izo S.r.l.

---

**Zulassungsdatum:**

14/03/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Genera d.d.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

3386 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/01/2023

---

**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](http://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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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.