

Avishield ND +IB H120

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Avishield ND +IB H120

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

okulonasale Anwendung

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

6.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Durchstechflasche

Verfügbar nur in [englisch](#)

3.50 log₁₀ 50% embryo infective dose / 1.00 Durchstechflasche

Darreichungsform:

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

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**okulonasale Anwendung:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01AD11

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Kroatien

Packungsbeschreibung:

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](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Izo S.r.l.

Zulassungsdatum:

11/06/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/18-01/281

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/03/2026

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/0130/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Kroatien Slowenien

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.