

Avishield ND B1, lyophilisate for ocular suspension/use in drinking water for Chickens

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

Avishield ND B1, lyophilisate for ocular suspension/use in drinking water for Chickens

Avishield ND B1, lüofilisaat okulonasaalsuspensiooni valmistamiseks/joogivees manustamiseks kanadele

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía ocular

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

Withdrawal period by route of administration:**Vía oculonasal:****• Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

Vía oral:**• Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AD06

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Estonia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Genera d.d.

Marketing authorisation date:

29/04/2018

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

2085

Fecha del cambio de estado de la autorización:

29/04/2018

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0293/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia República Checa Dinamarca Estonia Francia
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034144>