

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

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pavos

Pollos

### **Vía de administración:**

Vía ocular

Vía oral

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía oculonasal:

- 

##### **Pavos**

- All relevant tissues. no withdrawal period zero days

- 

##### **Pollos**

- All relevant tissues. 1 Día

#### Vía oral:

- 

##### **Pavos**

- All relevant tissues. no withdrawal period zero days

- 

##### **Pollos**

- All relevant tissues. 1 Día

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD06

---

### Condiciones de dispensación:

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Genera d.d.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/04/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Genera d.d.

---

**Autoridad responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Número de autorización:**

PEI.V.11742.01.1

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

17/03/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0300/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Croacia Alemania Grecia Hungría Polonia Portugal

Rumania; Rumanía Eslovenia España

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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