

AVISHIELD ND LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL/ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS Y PAVOS

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AVISHIELD ND LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL/ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS Y PAVOS

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. 0 Día

-

Pollos

- All relevant tissues. 1 Día

Vía oral:

-

Pavos

- All relevant tissues. 0 Día

-

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:

España

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:

Izo S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

14/03/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3386 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/01/2023

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Combined File of all Documents

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