

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

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Avishield ND B1, Lyofilizát pro okulonazální suspenzi/pro podání v pitné vodě

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie oculonasale

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie oculonasale:

•

Poulet

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days

Voie orale:

•

Poulet

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Genera d.d.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/04/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Genera d.d.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/023/18-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/01/2022

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0293/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Croatie Tchéquie Danemark Estonie France Allemagne
Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Pologne Portugal Roumanie
Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.