

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

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Dinde

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:**

- 

##### **Dinde**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

- 

##### **Poulet**

- Tous les tissus éligibles. 1 day

#### **Voie orale:**

- 

##### **Dinde**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

- 

##### **Poulet**

- Tous les tissus éligibles. 1 day

---

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

QI01AD06

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pays-Bas

---

**Disponible en:**

Pays-Bas

---

**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:**

23/05/2016

---

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

Genera d.d.

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 115900

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

31/01/2022

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0300/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Croatie Allemagne Grèce Hongrie Pologne Portugal Roumanie  
Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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