

# 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

Avishield ND

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Dinde

Poulet

### Voie d'administration:

Voie oculonasale

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance active / 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. no withdrawal period  
zero days

•

**Poulet**

- Tous les tissus éligibles. 1 day

**Voie orale:**

•

**Dinde**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period  
zero days

•

**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:**

Allemagne

---

**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:**

8/04/2016

---

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

Genera d.d.

---

### **Autorité responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Numéro de l'autorisation:**

PEI.V.11742.01.1

---

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

17/03/2021

---

### **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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035290>