

Avishield ND B1, liofilizat za okulonazalnu suspenziju/primjenu u vodi za piće, za kokoši

Odobreno

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Avishield ND B1, liofilizat za okulonazalnu suspenziju/primjenu u vodi za piće, za kokoši

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Okulonazalno

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za okulonazalnu suspenziju/uporabu u vodi za piće

Karencija prema putu aplikacije:

Okulonazalno:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Kroz usta:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AD06

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Hrvatska

Dostupan u:

Hrvatska

Opis paketa:

Kartonska kutija koja sadržava 10 bočica s 2500 doza cjepiva.

Kartonska kutija koja sadržava 10 bočica s 5000 doza cjepiva.

Kartonska kutija koja sadržava 10 bočica s 1000 doza cjepiva.

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Izo S.r.l.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

17/04/2018

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Genera d.d.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj odobrenja:

UP/I-322-05/18-01/165

Datum promjene statusa odobrenja:

9/03/2026

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

NL/V/0293/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.