

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

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

Avishield ND B1 liofilizat za okulonazalno suspenzijo/dajanje v vodo za pitje za piščance

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

polli

---

### **Via di somministrazione:**

Per uso oculonasale

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per sospensione oculonasale/per uso in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Per uso oculonasale:**

- 

**polli**

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

**Uso orale:**

- 

**polli**

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AD06

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Slovenia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Genera d.d.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

9/04/2018

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Genera d.d.

---

**Autorità responsabile:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numero di autorizzazione:**

DC/V/0619/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

9/04/2018

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0293/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Croazia Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

### Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

### Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

### File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.