

Avishield ND B1, lyophilisate for ocular nasal 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 ocular nasal 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

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.