Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035289

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

Autorizzato

Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Avishield ND Lyofilisaat voor suspensie

Avishield ND Lyophilisat pour suspension

Avishield ND Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

tacchino

polli

Via di somministrazione:

Per uso oculonasale

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 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:

•

tacchino

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period zero days

•

polli

- tutti i tessuti rilevanti. 1 giorno

Uso orale:

•

tacchino

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period zero days

•

polli

- tutti i tessuti rilevanti. 1 giorno

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

OI01AD06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Descrizione della confezione:	
Disponibile solo in <u>English</u>	
Disponibile solo in <u>English</u>	
Disponibile solo in <u>English</u>	
Jlteriori informazioni	
Γipo di diritto:	
Marketing Authorisation	
Base giuridica dell'autorizzazior Domanda completa - Sostanza attiv 2001/82/CE)	ne del prodotto: a nota (Articolo 12(3) della Direttiva n.
Fitolare dell'autorizzazione all'i Genera d.d.	mmissione in commercio:
Data di autorizzazione all'immis 31/08/2016	sione in commercio:
Siti di fabbricazione e rilascio de Genera d.d.	ei lotti:
Autorità responsabile:	

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/08/2016

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

Stati membri interessati:

Belgio Croazia Germania Grecia Ungheria Polonia Portogallo Romania Slovenia Spagna

Disponibile solo in <u>Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic</u> 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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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.