

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

Sostanza 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 [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:

- **tacchino**
- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
- **polli**
- tutti i tessuti rilevanti. 1 giorno

Uso orale:

- **tacchino**
- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
 - **polli**
- tutti i tessuti rilevanti. 1 giorno
-

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:

Croazia

Disponibile in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

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:

Izo S.r.l.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/04/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Genera d.d.

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

UP/I-322-05/21-01/215

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/03/2026

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0300/001

Stati membri interessati:

Belgio Croazia Germania Grecia Ungheria Polonia Portogallo Romania
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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

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