

# 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:**

Polonia

---

**Disponibile in:**

Polonia

---

**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:**

Izo S.r.l.

---

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

23/12/2016

---

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

Genera d.d.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

2609

---

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

23/12/2016

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

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.