

Avishield ND lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater voor kippen en kalkoenen

Toegelaten

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Avishield ND lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater voor kippen en kalkoenen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalkoen

Kip

Toedieningsweg:

Oculonasaal gebruik

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

6.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Oculonasaal gebruik:

-

Kalkoen

- All relevant tissues. 0 day

-

Kip

- All relevant tissues. 1 day

Oraal gebruik:

-

Kalkoen

- All relevant tissues. 0 day

-

Kip

- All relevant tissues. 1 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Beschikbaar in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Izo S.r.l.

Handelsvergunningsdatum:

23/05/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Genera d.d.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 115900

Datum toelatingswijziging:

31/01/2022

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0300/001

Betrokken lidstaten:

België Kroatië Duitsland Griekenland Hongarije Polen Portugal Roemenië
Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/10/2025

[Downloaden](#)