

# 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 log<sub>10</sub> 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/10/2025

[Downloaden](#)