

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

Toegelaten

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Avishield ND vakcina A.U.V.

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. no withdrawal period zero days

-

Kip

- All relevant tissues. 1 day

Oraal gebruik:

-

Kalkoen

- All relevant tissues. no withdrawal period zero days

-

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:

Hongarije

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:

Genera d.d.

Handelsvergunningsdatum:

22/03/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Genera d.d.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Vergunningsnummer:

3728/X/16 NÉBIH ÁTI

Datum toelatingswijziging:

22/03/2016

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

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.