

# Avishield ND lyophilisate for ocular nasal 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 ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens and turkeys

### **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:**

Spanje

---

**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:**

14/03/2016

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Genera d.d.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Vergunningsnummer:**

3386 ESP

---

**Datum toelatingswijziging:**

2/01/2023

---

**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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

Combined File of all Documents

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