

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

Autorisert

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

kalkun  
kylling

### **Administrasjonsvei:**

Okular nasal bruk  
Oral bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

---

### **Legemiddelform:**

Lyofilisat til okulonasalsuspensjon/bruk i drikkevann

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Okulonasal bruk:**

- 

##### **kalkun**

- Alt relevant vev. 0 dag

- 

##### **kylling**

- Alt relevant vev. 1 dag

#### **Oral bruk:**

- 

##### **kalkun**

- Alt relevant vev. 0 dag

- 

##### **kylling**

- Alt relevant vev. 1 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI01AD06

---

### **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

RO

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Izo S.r.l.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

23/02/2016

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Genera d.d.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

260024

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

2/02/2026

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0300/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

BE HR DE EL HU PL PT RO SI ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.