

# Avishield ND B1, lyophilisate for ocular suspension/use in drinking water for Chickens

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Avishield ND B1, lyophilisate for ocular suspension/use in drinking water for Chickens

Avishield ND B1 Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

Avishield ND B1 Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

Avishield ND B1 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via ocular

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

6.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

---

### Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão oculonasal ou para administração na água de bebida

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via oculonasal:

- 

##### Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

#### Via oral:

- 

##### Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD06

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Bélgica

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Genera d.d.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

24/04/2018

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Genera d.d.

---

### **Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Número da autorização:**

BE-V528960

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

24/04/2018

---

### **Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

### **Número de procedimento:**

NL/V/0293/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Croácia República Checa Dinamarca Estónia França

Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Polónia Portugal  
Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.