

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 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung/Verabreichung über das Trinkwasser für Hühner

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:

Alemanha

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:

6/04/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Genera d.d.

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

PEI.V.11928.01.1

Data da alteração do estado de autorização:

6/04/2018

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

Documentos

Resumo das características do medicamento

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.

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.