

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

Oprávněný

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Okulonazálne použitie

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Lieková forma:**

Lyofilizát na okulonazálnu suspenziu/podanie v pitnej vode

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Okulonazálne použitie:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 day

**Perorálne použitie:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Dánsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Izo S.r.l.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

21/03/2018

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Genera d.d.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

### **Číslo registrácie:**

59382

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

21/03/2018

---

### **Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

### **Číslo postupu:**

NL/V/0293/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Chorvátsko Česko Dánsko Estónsko Francúzsko Nemecko  
Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Poľsko Portugalsko  
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.