

Avishield IB QX lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens

Разрешен

- Avian infectious bronchitis virus, type QX, strain 1285, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Avishield IB QX lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Очно-назално прилагане

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

3.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за очно-назална суспензия/за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:**Очно-назално прилагане:**

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

Прилагане във вода за пиене:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD07

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Izo S.r.l.

Дата на разрешение за търговия:

20/06/2025

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Genera d.d.

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

22/05/2025

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

NL/V/0429/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени
продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet