

File downloaded on 2026-04-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032702>

Avishield IB GI-13, lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens

Разрешен

- Infectious bronchitis virus, type 793/B, strain V-173/11, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Avishield IB GI-13, 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

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

2.70 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

- All relevant tissues. 0 day

Перорално приложение:

•

пиле

- All relevant tissues. 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:

2/08/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Genera d.d.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

80083/03-08-2020/К-0239601

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/06/2022

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

NL/V/0301/001

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

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.