

File downloaded on 2026-06-28

**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](http://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.