

# Avishield IBD INT, lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens

Разрешен

- Infectious bursal disease virus, strain VMG 91 (intermediate), Live

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Avishield IBD INT, lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens

Avishield IBD INT, lyofilisaat voor oculonasale suspensie/gebruik in drinkwater voor kippen

---

### 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

4.00 log10 50% tissue culture infectious 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. no withdrawal period 0 days

### Перорално приложение:

- 

**пиле**

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD09

---

### 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:

Genera d.d.

---

### Дата на разрешение за търговия:

17/01/2019

---

### Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Genera d.d.

---

### Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

---

### Номер на разрешението за търговия:

REG NL 122256

---

### Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

19/01/2022

---

### Референтна държава членка:

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

---

### Процедурен номер:

NL/V/0244/001

---

### 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  
Италиански Латвийски 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  
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  
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  
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  
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски 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

---

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.