

File downloaded on 2026-04-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000033357>

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

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:

Izo S.r.l.

Дата на разрешение за търговия:

5/02/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Genera d.d.

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

838682

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/02/2019

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:

Документи

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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

Данни върху опаковката

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

Combined File of all Documents

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