

# Avishield IB H120, lyophilisate for ocularnasal suspension/use in drinking water, for chickens

Autoriseret

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Avishield IB H120, lyophilisate for ocularnasal suspension/use in drinking water, for chickens

Avishield IB H120, liofilizat za okulonazalno suspenzijo/ uporabo v vodi za pitje za piščance

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Høns

### Administrationsvej:

Okularnasal anvendelse

Anvendelse i drikkevand

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

3.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

**Lægemiddelform:**

Lyofilisat til okulonasal suspension/anvendelse i drikkevand

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Okulonasal anvendelse:**

- 

**Høns**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

**Anvendelse i drikkevand:**

- 

**Høns**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI01AD07

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Genera d.d.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

29/01/2018

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Genera d.d.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

DC/V/0603/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

29/01/2018

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0292/001

---

**Berørte medlemsstater:**



Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.