

# Avishield IB H120

Zugelassen

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Avishield IB H120

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Huhn

---

**Art der Anwendung:**

okulonasale Anwendung  
zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
3.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****okulonasale Anwendung:**

- 

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01AD07

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

**Zugelassen in:**

Deutschland

**Verfügbar in:**

Deutschland

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Izo S.r.l.

---

**Zulassungsdatum:**

2/03/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Genera d.d.

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

PEI.V.11899.01.1

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/03/2018

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0292/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Kroatien Tschechische Republik Dänemark Estland  
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen  
Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 2/07/2026

[Herunterladen](#)