

# Avishield IB QX lyophilisate for oculonasal suspension/use in drinking water for chickens

Zugelassen

- Avian infectious bronchitis virus, type QX, strain 1285,  
Live

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Avishield IB QX lyophilisate for oculonasal suspension/use in drinking water for chickens

Avishield IB QX lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater voor kippen

**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

3.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen 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 Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QI01AD07

---

### **Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zuglassen in:**

Niederlande

---

### **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:**

Genera d.d.

---

**Zulassungsdatum:**

18/12/2025

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Genera d.d.

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 133576

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/12/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0429/001

---

**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

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.