

# Avishield IB GI-13, lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens

Zugelassen

- Infectious bronchitis virus, type 793/B, strain V-173/11, Live

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Avishield IB GI-13, lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Huhn

---

### **Art der Anwendung:**

okulonasale Anwendung  
zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

2.70 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**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

**zum Einnehmen:**

- 

**Huhn**

- Alle Zielgewebe. 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:**

Tschechische Republik

---

**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:**

27/02/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Genera d.d.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

97/019/20-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/01/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0301/001

---

**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

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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