

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

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

AVISHIELD IB GI-13 LYOPHILISAT POUR SUSPENSION OCULO-NASALE/ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR POULETS

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Art der Anwendung:

okulonasale Anwendung
zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

2.70 unit(s) / 1.00 Durchstechflasche

Darreichungsform:

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

Withdrawal period by route of administration:

okulonasale Anwendung:

• **Huhn**

- Alle Zielgewebe. 0 day

zum Einnehmen:

• **Huhn**

- Alle Zielgewebe. 0 day

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

QI01AD07

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Genera d.d.

Marketing authorisation date:

24/03/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/5019769 3/2020

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/03/2020

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032679>