

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

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pollos

### **Vía de administración:**

Vía ocular nasal

Administración en agua de bebida

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

3.50 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oculonasal:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

**Administración en agua de bebida:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI01AD07

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Genera d.d.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

2/03/2018

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Genera d.d.

---

**Autoridad responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Número de autorización:**

PEI.V.11899.01.1

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

2/03/2018

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0292/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Croacia República Checa Dinamarca Estonia Francia  
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.