

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

Autorizado

- Infectious bronchitis virus, type QX, strain 1285, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Avishield IB QX 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](#)

3.70 log 10 50 % dosis infecciosa 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:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Izo S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

18/12/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 133576

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/12/2025

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0429/001

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

Final PuAR - NLV0429001DC - Avishield IB QX.pdf