

Avishield ND +IB H120

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Avishield ND +IB H120

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía oculonasal

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 log₁₀ cultivo de tejidos dosis infecciosa 50 / 1.00 Vial

Disponible únicamente en [English](#)

3.50 log₁₀ 50 % dosis infecciosa embrión / 1.00 Vial

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):

QI01AD11

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:

Eslovenia

Descripción del formato:

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Izo S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

11/06/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

DC/V/0628/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/06/2018

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0130/001

Estados miembros afectados:

Croacia Eslovenia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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