

Avishield ND B1 + IB H120

Autorizado

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live
- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Avishield ND B1 + 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](#)

4.50 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

7.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión ocular y para administración en agua de bebida

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

-

Pollos

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

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:

Hungría

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:

Genera d.d.

Fecha de autorización de comercialización:

20/06/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera Research Ltd.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

3964/x/18 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/06/2018

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0129/001

Estados miembros afectados:

Croacia Eslovenia

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