

## Avishield ND B1 + IB H120

Autorizado

- 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 oculonasal y para administración en agua de bebida

---

**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:**

Croacia

---

**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:**

11/05/2018

---

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

Genera Research Ltd.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número de autorización:**

UP/I-322-05/18-01/180

---

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

10/03/2026

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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