

Avishield IB GI-13, lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens

Autorizado

- Infectious bronchitis virus, type 793/B, strain V-173/11, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Avishield IB GI-13, 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

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.70 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

- All relevant tissues. 0 Día

Vía oral:

-

Pollos

- All relevant tissues. 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:

27/03/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.11998.01.1

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/03/2020

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0301/001

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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