

Avishield IBD INT, lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain VMG 91 (intermediate), Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Avishield IBD INT, 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](#)

4.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 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):

QI01AD09

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

Disponible 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:

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:

17/01/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 122256

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/01/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0244/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia España

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.