

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

Myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

AVISHIELD IBD INT liofilizat za okulonazalno suspenzijo/dajanje v vodo za pitje za piščance

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä English

Kohde-eläinlajit:

Kana

Antoreitti:

Silmiin ja sieraimiin

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten, silmiin ja sieraimiin/juomaveteen sekoitettavaksi

Varoaika antoreiteittäin:

Silmiin ja sieraimiin:

-

Kana

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Suun kautta:

-

Kana

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AD09

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Genera d.d.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

12/06/2018

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Genera d.d.

Vastaava viranomainen:

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

Myyntilupanumero:

DC/V/0624/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

12/06/2018

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

NL/V/0234/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Package Leaflet and Labelling

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033565>