

# AVISHIELD IB H120 LYOPHILISAT POUR SUSPENSION OCULONASALE/ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR POULETS

Autorisé

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

AVISHIELD IB H120 LYOPHILISAT POUR SUSPENSION OCULONASALE/ADMINISTRATION  
DANS L'EAU DE BOISSON POUR POULETS

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Poulet

### **Voie d'administration:**

Voie oculonasale

Administration dans l'eau de boisson

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
3.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

### **Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie oculonasale:**

- 

#### **Poulet**

- Viande et abats. 0 day

### **Administration dans l'eau de boisson:**

- 

#### **Poulet**

- Viande et abats. 0 day

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AD07

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

France

---

### **Disponible en:**

France

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Genera d.d.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

23/01/2018

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Genera d.d.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/0914917 1/2017

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

5/01/2023

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0292/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Croatie Tchéquie Danemark Estonie France Allemagne  
Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Pologne Portugal Roumanie  
Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.