

# Avishield ND +IB H120

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Avishield ND +IB H120

AVISHIELD ND + IB H120 liofilizat za okulonazalno suspenzijo/dajanje v vodo za pitje za piščance

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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](#)

6.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Flacon

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

---

**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):**

QI01AD11

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovénie

---

**Description des conditionnements:**

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](#) [Norwegian](#)

---

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

Genera d.d.

---

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

11/06/2018

---

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

Genera d.d.

---

**Autorité responsable:**

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

---

**Numéro de l'autorisation:**

DC/V/0628/001

---

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

11/06/2018

---

**État membre de référence:**

Hongrie

---

**Numéro de procédure:**

HU/V/0130/001

---

**États membres concernés:**

Croatie Slovénie

---

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

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

Notice du conditionnement et étiquetage

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