

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

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poulet

### Voie d'administration:

Voie oculonasale

Voie orale

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.70 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**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

**Voie orale:**

- 

**Poulet**

- Tous les tissus éligibles. 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:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**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:**

27/03/2020

---

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

Genera d.d.

---

**Autorité responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numéro de l'autorisation:**

PEI.V.11998.01.1

---

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

27/03/2020

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0301/001

---

**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

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

Fichier combinant tous les documents

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