

# Avishield IB H120, lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water, for chickens

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Avishield IB H120, lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water, for chickens

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

polli

---

### **Via di somministrazione:**

Per uso oculonasale

Somministrazione in acqua da bere

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

3.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per sospensione oculonasale/per uso in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Per uso oculonasale:**

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AD07

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Slovenia

---

**Disponibile in:**

Slovenia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Izo S.r.l.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

29/01/2018

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Genera d.d.

---

**Autorità responsabile:**

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

---

**Numero di autorizzazione:**

DC/V/0603/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/01/2018

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0292/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Croazia Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia  
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Polonia Portogallo  
Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.