

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

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

AVISHIELD IB GI-13 LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Per uso oculonasale

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.70 unit(s) / 1.00 Flaconcino

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione oculonasale/per uso in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:

Per uso oculonasale:

• polli

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Uso orale:

• polli

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

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

QI01AD07

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Genera d.d.

Marketing authorisation date:

8/04/2020

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Genera d.d.

Autorità responsabile:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

3882 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/04/2020

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0301/001

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032709>