

Avishield IBD INT, lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens

Autorizzato

- Infectious bursal disease virus, strain VMG 91 (intermediate), Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Avishield IBD INT, lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water, for chickens

Avishield IBD INT, 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

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious 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

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period 0 days

Uso orale:

-

polli

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period 0 days

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

QI01AD09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Irlanda

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:

Genera d.d.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/01/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Genera d.d.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10405/004/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/01/2019

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0244/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia
Polonia Portogallo Romania Slovacchia Spagna

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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