

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

Registruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Naminė višta

### **Naudojimo būdas:**

Lašinti į paukščio akis ar šnerves

Vartoti per burną

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dozė

---

**Vaisto forma:**

Liofilizatas akių ir nosies suspensijai ar naudoti su geriamuoju vandeniu

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Lašinti į paukščio akis ar šnerves:**

- 

**Naminė višta**

- All relevant tissues. 0 d.

**Vartoti per burną:**

- 

**Naminė višta**

- All relevant tissues. 0 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QI01AD07

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Galima įsigyti:**

Netherlands

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

---

**Registruotojas:**

Izo S.r.l.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

17/06/2020

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Genera d.d.

---

**Atsakinga institucija:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registracijos numeris:**

REG NL 124457

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

19/01/2022

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

NL/V/0301/001

---

**Susijusios valstybės narės:**



Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian  
Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.