

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

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Oculonasaal gebruik

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

Wachtijd per toedieningsweg:

Oculonasaal gebruik:

•

Kip

- All relevant tissues. 0 day

Oraal gebruik:

•

Kip

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD07

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Kroatië

Beschikbaar in:

Kroatië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Izo S.r.l.

Handelsvergunningsdatum:

9/03/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Genera d.d.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Vergunningsnummer:

UP/I-322-05/20-01/125

Datum toelatingswijziging:

9/03/2026

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0301/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Tsjechië Denemarken Estland Frankrijk Duitsland
Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Polen Portugal
Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.