

# 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:**

Italië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## 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:**

1/07/2022

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Genera d.d.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health

---

### **Vergunningsnummer:**

105361

---

### **Datum toelatingswijziging:**

1/07/2022

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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