

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

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Avishield IBD INT lyofilizát na okulonazálnu suspenziu/použitie v pitnej vode pre kurčatá

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Oculonasaal gebruik

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Oculonasaal gebruik:

-

Kip

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Oraal gebruik:

-

Kip

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slowakije

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:

Genera d.d.

Handelsvergunningsdatum:

10/06/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Genera d.d.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

97/034/DC/18-S

Datum toelatingswijziging:

10/06/2019

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0244/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië
Polen Portugal Roemenië Slowakije Spanje

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

Documenten

Combined File of all Documents

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