

Avishield IB H120, lyophilisate for ocularnasal suspension/use in drinking water, for chickens

Dopuszczony

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Avishield IB H120, lyophilisate for ocularnasal suspension/use in drinking water, for chickens

AVISHIELD IB H120 LYOPHILISAT POUR SUSPENSION OCULO-
NASALE/ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR POULETS

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Na oczy i nozdrza

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

3.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny na oczy i nozdrza/do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Na oczy i nozdrza:

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Podanie w wodzie do picia:

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD07

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Genera d.d.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

23/01/2018

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

GENERA d.d.

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/0914917 1/2017

Data zmiany statusu pozwolenia:

5/01/2023

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

NL/V/0292/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#)
Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033799>