

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

Autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

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

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em inglês

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

---

### **Via de administração:**

Via oculonasal

Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

3.50

dose infecciosa que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado para suspensão oculonasal ou para administração na água de bebida

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via oculonasal:**

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

#### **Administração na água de bebida:**

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- 

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD07

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

França

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Genera d.d.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

23/01/2018

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Genera d.d.

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/0914917 1/2017

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

5/01/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0292/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Croácia República Checa Dinamarca Estónia França

Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Polónia Portugal  
Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.