

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

AVISHIELD IB H120

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 ocular nasal

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

3.50

dose infecciosa que causa infeção 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:

Espanha

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:

Izo S.r.l.

Data de autorização de introdução no mercado:

2/02/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Genera d.d.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

3618 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

2/02/2018

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

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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