

# Avishield IB QX lyophilisate for ocular suspension/use in drinking water for chickens

Autorizado

- Infectious bronchitis virus, type QX, strain 1285, Live

## Identificação do produto

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

Avishield IB QX lyophilisate for ocular suspension/use in drinking water for chickens

### **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

Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

3.70

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. 0 dia

**Administração na água de bebida:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

---

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

QI01AD07

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Eslovénia

---

**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:**

10/09/2025

---

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

Genera d.d.

---

**Autoridade responsável:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Número da autorização:**

DC/V/0826/001

---

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

22/05/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0429/001

---

**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

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Final PuAR - NLV0429001DC - Avishield IB QX.pdf