Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000040765

Avishield ND B1 + IB H120

Autorizado

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live
- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Avishield ND B1 + IB H120

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

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

Via de administração:

Via oculonasal

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

4.50 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

7.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base 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

Administração na água de bebida:

Chicken

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD11

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian Titular da autorização de introdução no mercado: Genera d.d. Data de autorização de introdução no mercado: 20/06/2018 Locais de fabrico para a libertação de lotes: Genera Research Ltd. Autoridade responsável: **Directorate Of Veterinary Medicinal Products** Número da autorização: 3964/x/18 NÉBIH ÁTI Data da alteração do estado de autorização: 20/06/2018 Estado-Membro de referência: Hungria Número de procedimento:

HU/V/0129/001

Estados-Membros envolvidos:

Croácia Eslovénia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet