

Avishield ND B1 + IB H120

Autorizado

- 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 [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](#)

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD11

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](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Izo S.r.l.

Data de autorização de introdução no mercado:

21/05/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Genera Research Ltd.

Autoridade responsável:

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

Número da autorização:

DC/V/0620/001

Data da alteração do estado de autorização:

21/05/2018

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

Documentos

Summary of Product Characteristics

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.

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.