

# Avishield IB GI-13, lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens

Autorizado

- Infectious bronchitis virus, type 793/B, strain V-173/11, Live

## Identificação do produto

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

Avishield IB GI-13, lyophilisate for ocular nasal 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 nasal

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

2.70

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**

- All relevant tissues. 0 dia

#### **Via oral:**

- 

#### **Chicken**

- All relevant tissues. 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:**

Bélgica

---

### **Disponibilidade:**

Bélgica

---

**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:**

16/03/2020

---

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

Genera d.d.

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V555893

---

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

16/03/2020

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0301/001

---

**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.

Package Leaflet

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.

Combined File of all Documents

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