

Avishield IB GI-13, lyophilisate for ocular 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 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

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:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

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:

Genera d.d.

Data de autorização de introdução no mercado:

27/03/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Genera d.d.

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

PEI.V.11998.01.1

Data da alteração do estado de autorização:

27/03/2020

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

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.