

Avishield IBD INT, lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain VMG 91 (intermediate), Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Avishield IBD INT, lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens

Avishield IBD INT Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

Avishield IBD INT Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

Avishield IBD INT Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

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 oculonasal

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

4.00 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

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Via oral:

-

Chicken

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD09

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

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:

Genera d.d.

Data de autorização de introdução no mercado:

24/01/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Genera d.d.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V538382

Data da alteração do estado de autorização:

24/01/2019

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0244/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Espanha

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

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.