

Avishield IB H120, lyophilisate for ocularnasal suspension/use in drinking water, for chickens

Oprávněný

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Avishield IB H120, lyophilisate for ocularnasal suspension/use in drinking water, for chickens

Avishield IB H120, liofilizát za okulonazalno suspenzijo/ uporabo v vodi za pitje za piščance

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Okulonazálne použitie

Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát na okulonazálnu suspenziu/podanie v pitnej vode

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Okulonazálne použitie:

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Podanie v pitnej vode:

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD07

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovinsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Genera d.d.

Dátum registrácie lieku:

29/01/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Genera d.d.

Zodpovedný orgán:

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

Číslo registrácie:

DC/V/0603/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

29/01/2018

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0292/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Chorvátsko Česko Dánsko Estónsko Francúzsko Nemecko
Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Poľsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.