

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

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

### Cesta podania:

Okulonazálne použitie

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.70 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

- All relevant tissues. 0 day

### Perorálne použitie:

- 

#### Chicken

- All relevant tissues. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD07

---

### Právny stav dodávky:

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

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Grécko

---

### 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:**

Izo S.r.l.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

2/08/2020

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Genera d.d.

---

### **Zodpovedný orgán:**

National Organization For Medicines

---

### **Číslo registrácie:**

80083/03-08-2020/K-0239601

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

21/06/2022

---

### **Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

### **Číslo postupu:**

NL/V/0301/001

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.