

Avishield IBD plus, lyophilisate for use in drinking water, for chickens

Autorizovaný

- Infectious bursal disease virus, strain G6, Live

Product identification

Název léčivého přípravku:

Avishield IBD plus, lyophilisate for use in drinking water, for chickens

Avishield IBD Plus, lyofilisaat voor gebruik in drinkwater, voor kippen

Avishield IBD Plus, lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson, pour poulets

Avishield IBD Plus, Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser, für Hühner

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kuře

Způsob podání:

Podání v pitné vodě

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

1.90 unit(s) / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát pro podání v pitné vodě

Withdrawal period by route of administration:**Podání v pitné vodě:****• Kuře**

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 dagen

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI01AD09

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Belgie

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Genera d.d.

Marketing authorisation date:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Genera d.d.

Odpovědný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V562951

Datum změny stavu registrace:

4/06/2020

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0311/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Chorvatsko Česko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Polsko
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032453>