

# 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 liofilizāts lietošanai ar dzeramo ūdeni vistām

### 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:**

Lotyšsko

---

**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:**

31/07/2020

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Genera d.d.

---

**Odpovědný orgán:**

Food And Veterinary Service

---

**Registrační číslo:**

V/DCP/20/0040

---

**Datum změny stavu registrace:**

31/07/2020

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

Souhrn údajů o přípravku

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032458>