

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

Autorisiert

- Infectious bursal disease virus, strain G6, Live

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

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

AVISHIELD IBD PLUS ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Huhn

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1.90 unit(s) / 1.00 Dose

### Darreichungsform:

Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

### Withdrawal period by route of administration:

**zum Eingeben über das Trinkwasser:**

• **Huhn**

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period 0 dagen

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01AD09

---

**Abgaberegulierung:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Griechenland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Genera d.d.

---

**Marketing authorisation date:**

2/08/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Genera d.d.

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

80085/03-08-2020/K-0241501

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/08/2020

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0311/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Kroatien Tschechische Republik Estland Frankreich  
Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Polen  
Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032438>