

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 vakcina A.U.V., liofilizátum itatóvízben való használatra, házityúk számára

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

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

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:

24/07/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

4172/X/20 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/07/2020

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032439>