

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

Zugelassen

- Infectious bursal disease virus, strain G6 (intermediate plus), Live

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

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

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Huhn

---

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
1.90 unit(s) / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

**Huhn**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

---

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

QI01AD09

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Lettland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Izo S.r.l.

---

**Zulassungsdatum:**

31/07/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Genera d.d.

---

**Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

V/DCP/20/0040

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

31/07/2020

---

**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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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