

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

Avishield IBD Plus, liofilizado para administração na água de bebida, para galinhas

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. no withdrawal period 0 days

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:

Portugal

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:

Genera d.d.

Zulassungsdatum:

15/05/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

985/01/20DIVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/09/2022

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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