

# Avishield IBD INT, lyophilisate for ocular suspension/use in drinking water for chickens

Autorisiert

- Infectious bursal disease virus, IM strain VMG 91, Live

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Avishield IBD INT, lyophilisate for ocular suspension/use in drinking water for chickens

Avishield IBD INT, liofilizat pentru suspensie oculo-nazală/ utilizare în apa de băut pentru pui de găină

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

### **Zieltierart(en):**

Huhn

### **Art der Anwendung:**

okulonasale Anwendung  
zum Einnehmen

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

4.00 log<sub>10</sub> tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

**Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Withdrawal period by route of administration:****okulonasale Anwendung:****• Huhn**

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period 0 days

**zum Einnehmen:****• Huhn**

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period 0 days

---

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

QI01AD09

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Rumaenien

---

**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:**

15/01/2022

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Genera d.d.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

240007

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/01/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0244/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Tschechische Republik Deutschland Griechenland Ungarn  
Irland Italien Polen Portugal Rumänien Slowakei Spanien

---

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

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033371>