

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

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain G6, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

Avishield IBD plus, lyophilisate for use in drinking water, for chickens
Avishield IBD Plus, Lyofilizát pro podání v pitné vodě

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
1.90 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para administración en agua de bebida

Withdrawal period by route of administration:

Administración en agua de bebida:**• Pollos**

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 dagen

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AD09

Régimen jurídico de dispensación:

No se dispone de esta información para este producto.

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

República Checa

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Genera d.d.

Marketing authorisation date:

29/05/2020

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/046/20-C

Fecha del cambio de estado de la autorización:

29/05/2020

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0311/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia República Checa Estonia Francia Alemania Grecia
Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032455>