

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

Autorisé

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

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

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

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Poulet

---

**Voie d'administration:**

Administration dans l'eau de boisson

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
1.90 unit(s) / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson:**

- 

**Poulet**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AD09

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Croatie

---

**Disponible en:**

Croatie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Izo S.r.l.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

19/06/2020

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Genera d.d.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

UP/I-322-05/20-01/332

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

10/03/2026

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0311/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Croatie Tchéquie Estonie France Allemagne Grèce  
Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Pologne Portugal Roumanie  
Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.