

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

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

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

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

polli

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.90 unit(s) / 1.00 Dose

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per somministrazione in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**polli**

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period 0 days

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AD09

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Portogallo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Genera d.d.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

15/05/2020

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Genera d.d.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

985/01/20DIVPT

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/09/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0311/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Croazia Repubblica Ceca Estonia Francia Germania Grecia  
Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Polonia Portogallo Romania  
Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.