

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

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain G6, Live

Product identification

Nome do medicamento:

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

AVISHIELD IBD PLUS ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.90 unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para administração na água de bebida

Withdrawal period by route of administration:**Administração na água de bebida:****• Chicken**

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 dagen

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AD09

Estatuto jurídico do fornecimento:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Genera d.d.

Marketing authorisation date:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Genera d.d.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

80085/03-08-2020/K-0241501

Data de alteração do estado de autorização:

2/08/2020

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0311/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Croácia República Checa Estónia França Alemanha Grécia
Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032438>