

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

Autorizado

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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

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

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)  
1.90 unidade(s) / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado para administração na água de bebida

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Administração na água de bebida:**

- 

**Chicken**

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD09

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Genera d.d.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

15/05/2020

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

GENERA d.d.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

985/01/20DIVPT

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

29/09/2022

---

**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 Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.