

# 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 lyofilizát na použitie v pitnej vode pre kurčatá

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [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

**Intervalo de Segurança por via de administração:****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:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Eslováquia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [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:**

8/07/2020

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Genera d.d.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

97/021/DC/20-S

---

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

26/04/2022

---

**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

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

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

## Resumo das características do medicamento

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032443>