

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

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.90 unit(s) / 1.00 Dose

---

**Lieková forma:**

Lyofilizát na podanie v pitnej vode

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Podanie v pitnej vode:**

•

**Chicken**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI01AD09

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Španielsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Izo S.r.l.

---

**Dátum registrácie lieku:**

18/09/2020

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Genera d.d.

---

**Zodpovedný orgán:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Číslo registrácie:**

3939 ESP

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

19/09/2020

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0311/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Chorvátsko Česko Estónsko Francúzsko Nemecko Grécko  
Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Poľsko Portugalsko Rumunsko  
Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.