

# IZOVAC ND-EDS-IBD

временно  
спрян

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, strain McFerran 127, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Inactivated

## Product identification

### Име на ветеринарномедицинския продукт:

IZOVAC ND-EDS-IBD

---

### Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

---

### Видове животни, за които е предназначен вмп:

кокошка носачка

ярка

---

### Начин на приложение:

Подкожно приложение

---

## Product details

### Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 250.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

7.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 250.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

9.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 250.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна емулсия

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Подкожно приложение:**

• **кокошка носачка**

- Meat and offal. 30 day

• **ярка**

- Meat and offal. 30 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI01AA09

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Suspended

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [Italian](#)

---

**Притежател на лиценз за употреба:**

Izo S.r.l.

---

**Marketing authorisation date:**

22/03/1993

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Izo S.r.l.

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на лиценз:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на лиценз:**

22/03/1993

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090963>