

IZOVAC ND IB IBD REO

Разрешен

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Inactivated
- Avian reovirus, strain S1133, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Ulster, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

IZOVAC ND IB IBD REO

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка носачка

пиле за разплод

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Налично само в Английски

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

64.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

кокошка носачка

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

-

пиле за разплод

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

кокошка носачка

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

-

пиле за разплод

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AA16

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Izo S.r.l.

Дата на разрешение за търговия:

5/06/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Izo S.r.l.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/02/2016

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.