

# IZOVAC FOWL POX Liofilizzato e diluente per sospensione per puntura alare per polli

Autoriseret

- Fowlpox virus, strain Brescia P1, Live

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

IZOVAC FOWL POX Liofilizzato e diluente per sospensione per puntura alare per polli

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

**Dyreart:**

Høns

**Administrationsvej:**

Wing-web-stab anvendelse

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

10000.00 50% cell culture infectious dose / 0.01 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Wing-web-stab anvendelse:**

•

**Høns**

- Meat and offal. 0 dag

- Egg. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI01AD12

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Izo S.r.l.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

15/05/2000

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Izo S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Health

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

30/05/2010

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.