

# IZOVAC ND IBD

Autoriseret

- Infectious bursal disease virus, Inactivated

## Product identification

**Lægemidlets navn:**

IZOVAC ND IBD

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyrearter:**

Æglæggende høne

Kylling avl/æglæg

---

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

---

## Product details

**Aktiv substans / Styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 5000.00 Dose

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, emulsion

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulær anvendelse:**

- **Æglæggende høne**

- Eggs. 0 day

- **Kylling avl/æglæg**

- Meat and offal. 0 day

**Subkutan anvendelse:**

- **Æglæggende høne**

- Eggs. 0 day

- **Kylling avl/æglæg**

- Meat and offal. 0 day

---

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

QI01AA11

---

**Udleveringsbestemmelse:**

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

---

**Godkendelsesstatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

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

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Izo S.r.l.

---

**Marketing authorisation date:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Izo S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Health

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

5/06/2020

---

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

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090983>