

## IZOVAC ND IB IBD REO

Zugelassen

- 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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

IZOVAC ND IB IBD REO

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Legehenne

Huhn, zur Zucht

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

64.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Legehennen**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Eier. 0 Tag

- 

##### **Huhn, zur Zucht**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

#### **subkutane Anwendung:**

- 

##### **Legehennen**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Eier. 0 Tag

- 

##### **Huhn, zur Zucht**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01AA16

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Izo S.r.l.

---

**Zulassungsdatum:**

5/06/2015

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Izo S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/02/2016

---

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

## Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.