

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:

-

Legehenne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Eier. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Legehenne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Eier. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QI01AA16

Abgaberegelung:

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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