

IZOVAC ND IB IBD

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

IZOVAC ND IB IBD

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Legehennen

Huhn, zur Zucht

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

64.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 0.50 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Legehenne

- Eier. 0 Tag

•

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

•

Legehenne

- Eier. 0 Tag

•

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01AA08

Abgaberegulung:

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:

25/05/2017

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:

25/05/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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